БИОХИМИЧЕСКИЕ АНАЛИЗЫ В КЛИНИКЕ

СПРАВОЧНИК



УДК 616-074/-078 ББК 53.4 Л55

Рецензенты:

л-р мед. наук, проф., академик МАИ, зав. кафедрой биологической и медицинской химии

Воронежской медицинской академии В.В. Алабовский,

2-р мед. наук. проф., академик МАИ, за кафедрой госпитальной терапии Встанов медицинской академии Э.В. Минаков.

Ласта В. М. Сидельникова В.И.

Биохимические анализы в клинике: Справочник, 2-е изд. — М.: Медицинское информационное агентство, 2001. — 303 с.

ISBN 5-89481-092-2

В справочнике представлены сведения о более чем 300 биохимических показателях, широко используемых в клинической практике. Отмечены сдвиги, возникающие в физиологических условиях и при различных заболеваниях человека, выделены наиболее информативные показатели при отдельных натологических состояниях.

Для врачей всех специальностей, сотрудников биохимических лабораторий, студентов медицинских

учебных завелений.

© Лифшиц В.М.,

Сидельникова В.И., 2001

© ООО «Медицинское информационное агентство», 2001

Все права защищены. Никакая часть данной книги не может быть воспроизведена в какой бы то ни было форме без письменного разрешения владельцев авторских прав.

ISBN 5-89481-092-2

ПРЕДИСЛОВИЕ

Диагностическое значение биохимических исследований в настоящее время трудно переоценить. Очень часто они имеют решаюшее значение как для постановки диагноза, так и для контроля за эффективностью проводимой терапии. В клинической практике используется большое число биохимических показателей, отражающих функциональное состояние отдельных органов и систем человеческого организма. Для того, чтобы правильно интерпретировать получаемые лабораторные результаты, врач должен иметь достаточно полную и систематизированную ниформацию по клинической биохимии. Практическая медицина располагает хоропими отечественными и зарубежными справочниками, отвечающими современным требованиям, однако потребность в такой литературе остается далеко не удовлетворенной.

Обращаем внимание наших читателей на то, что нормальные значения отдельных показателей могут варьировать в зависимости от используемых приборов и методов исследования, а также могут иметь этнические различия.

Авторы справочника — старшие научные сотрудники Воронежской медицинской академии им. Н.Н. Бурденко.

ПОКАЗАТЕЛИ БЕЛКОВОГО ОБМЕНА

АМИНОКИСЛОТЫ. Это мономерше единицы молекул белков. Находящиеся сыворотке крови аминокислоты могут ыть экзогенного и эндогенного происхождетия, характеризуют состояние белкового обжена в организме.

Нормальное суммарное содержание тминокислот в плазме взрослых людей (см. табл. 1) в зависимости от метода определетия составляет 2,28—4,28 мМ/л или 0,02—0,05 г/л по азоту, в моче — 3,57—14,28 мМ/сут. или 50—200 мг/сут. Имеются возрастные различия величин нормальной концентрации аминокислот для новорожденных, детей разного возраста и взрослых.

Нарушения обмена аминокислот могут быть врожденными и приобретенными, сопутствуют многим патологическим состояниям.

Увеличение концентрации аминокислот в сыворотке крови отмечается при забо-

Таблица 1
Нормальные величины содержания отдельных аминокислот в сыворотке крови и моче взрослых людей

Аминокислота	Кровь, мкМ/л	Моча, мкМ/сут
Аланин	210-661	90-538
β-Аланин	-	Следы — 22
α-Аминомасляная кислота	8—35	1,1 мкМ/М кревтинина
Аргинин	21-138	Следы — 287
Аспарагин	3069	235-628
Аспарагиновая кислота	0-24	Следы —203
Валин	141-317	17-102
Гистидин	32-107	470-2840
Глицин	120-554	785—3910
Глутамин	396-711	417-1402
Глутаминовая кислота	14-192	Следы —231
Изолейцин	37—98	15-183
Лейцин	75—175	23-533
Лизин	83-238	21-1048
1-Метилгистидин	0—25	Следы —134
3-Метилгистидин	0-12	18-53
Метионин	6-40	Следы —60
Оксипролин	.0-42	0,11-0,42
Орнитин	30106	Следы— 53
Пролин	102-336	Следы
Серин	65-193	133-1198
Таурин	27-168	152-1342
Тирозин	44-72	66-304
Треонин	74-234	126-415
Триптофан	25—73	25-191
Фенилаланин	46-109	Следы —103
Цистин	33-117	Следы — 316
Цитруллин	12-55	2-46

та: отравлениях хлороформом, четыта: отравлениях хлороформом, четытористым углеродом, солями висмута; тах; сахарном диабете с кетозом; гастротите у детей; гемолизе; острой и хронити почечной недостаточности. При этом тизменяться концентрации как отдельаминокислот, так и целых групп.

Снижение концентрации аминокислот воротке крови происходит при их недоточном поступлении с пищей, введении грогенов, адреналина, прогестерона (у мужым), гиперфункции коры надпочечников, прее Гентингтона, ревматоидном артрите,

вашиоркоре.

Увеличение концентрации аминокискот в моче (гипераминоацидурия) возникает при нарушении их метаболизма в печени али уменьшении обратного всасывания в вочках, а также при недостаточном поступлении витаминов, в результате чего тормотится нормальный распад аминокислот, в первую очередь пиклических. При недостатне аскорбиновой кислоты в моче увеличивается содержание фенилаланина и тирозина, при недостатке пиридоксина — триптофана. При отравлении фосфором, щавелевой и яблочной кислотами в моче повышается уровень цистеина, треонина, лейцина; при отравлениях ртутью — аланина, кадмием серина и треонина. При острой атрофии печени в моче увеличивается содержание цистеина и почти всех других аминокислот. Экскреция оксипролина, являющегося показа-

Название заболевания	Количественные изменения содержания аминокислот
Врожденные де	фекты метаболизма аминокислот
Альбинизм, алкалтонурия	Увеличение концентрации фенилаланина и тирозина в моче
Болезнь кленового сиропа	Увеличение концентрации лейцина, изолейцина, валина в крови
Гипервалинемия	Увеличение концентрации валина и лейцина в крови
Гиперглицинемия	Увеличение концентрации глицина в крови
Гиперлизинемия	Увеличение концентрации лизина в крови и моче
Гипероксалурия I,II	Увеличение концентрации глиокси- лата в крови, оксалата в крови и моче
Оксипролинемия	Увеличение концентрации оксипро- лина в крови и моче
Пролинемия I,II	Увеличение концентрации пролина, гидропролина в крови, глицина, пролина, гидропролина в моче
П, І вониводиТ	Увеличение концентрации тирозина в крови
Фенилкетонурия	Увеличение концентрации фенилпи- ровиноградной кислоты (продукт превращения фенилаланина) в крови и моче
Цистиноз	Увеличение концентрации цистина в крови, моче, отложение в тканях (синдром Линьяка—Фанкони)
Врожденные д	ефекты транспорта аминокислот
Аминацидурия	Увеличение концентрации в моче аргинина, лизина, орнитина
Болезнь Хартнупа	Увеличение содержания в моче аргинина, серина, валина, триптофана и др.
Лизинурия, цисти- нурия	Увеличение содержания в моче цистина, лизина, аргинина, орнитина

телем общего метаболизма коллагена, усиливается при дистрофии костной ткани.

При врожденных нарушениях аминомислотного обмена в результате наследственного недостатка определенных ферментов возникает блок в обмене отдельных аминомислот, следствием чего является увеличешие концентрации в крови и усиление экскреции с мочой одной или нескольких амивокислот (см. табл. 2).

БЕЛОК ОБЩИЙ. Плазма крови содержит сложную смесь нескольких сотен различных белков, суммарная концентрация которых в норме составляет 64—83 г/л. Этот показатель имеет некоторые половые и возрастные различия:

новорожденные — 46—70 г/л; дети: до 1 года — 51—73 г/л, от 1 года до 2 лет — 56—75 г/л, свыше 2 лет — 60—80 г/л.

Таблица 3 Содержание белка в сыворотке крови у взрослых людей (г/л)

		Возрас	т, годы	
гаселение —	22-34	35—59	60-74	75 и старше
		76,0—80,0 79,6—83,0		

Изменения содержания общего белка могут быть относительными и наблюдаться при изменении объема крови в результате водных нагрузок, инфузии большого объема

кровозамещающих солевых растворов (гипопротеинемия) или при дегидратации организма в связи с неукротимой рвотой, профузным поносом, усиленным потоотделением, тяжелыми ожогами, лишением воды (гиперпротеинемия). Для того, чтобы отличить абсолютное изменение содержания белка от относительного, необходимо установить объем плазмы или определить гематокрит.

Абсолютная гипопротеинемия возникает при недостаточном поступлении белка с пищей, иногда при ее несбалансированном аминокислотном составе, голодании, нарушениях функции желудочно-кишечного тракта (травмы, опухоли, удаление значительных участков пищеварительного тракта, воспалительные процессы), хронических кровотечениях, выделении белка с мочой, образовании значительных по объему транссудатов и экссудатов, усиленном распаде белка, лихорадочных состояниях, интоксикации, понижении процессов биосинтеза белка в организме (паренхиматозные гепатиты, цирроз печени), в ряде случаев — в последние месяцы беременности и в период лактации. Уменьшение содержания белка ниже 50 г/л сопровождается отеками тканей.

Гиперпротешнемия — явление сравнительно редкое. Незначительная абсолютная гиперпротеинемия встречается при инфекционном или токсическом раздражении ретикулоэндотелиальной системы, в клетках которой синтезируются глобулины (хронические воспаления, хронический полиарт-

•т). Стойкая ярко выраженная гиперпротемия (до 120 г/л и выше) отмечается при •1-ломной болезни (плазмоцитоме), макрогулинемии Вальденстрема за счет появлегля в крови патологических белков.

Степень выраженности гипо- и гипертеннемии служит не только диагностижим показателем, но прежде всего покателем тяжести заболевания, позволяюшим следить за динамикой процесса.

БЕЛОК ОБЩИЙ (моча). Небольшая тотеря белка с мочой или физиологическая тотеинурия имеет место у практически здомых людей и колеблется от следов до 60— мг в суточном объеме мочи. В разовом бъеме в норме белок отсутствует или имется его следы. Функциональная или прехоздая протеинурия возникает под воздейтвием охлаждения, эмоциональных стресв, абсолютной белковой пищи, длительных маческих нагрузок (маршевая протеинумя), при введении адреналина и норадренамна, повышении температуры (лихорадочая протеинурия).

Суточная экскреция белка, превышаюзая 80—100 мг, рассматривается как патоэгическая протеинурия, свидетельствуюзая, в первую очередь, о поражении почек. эротеинурия без первичного поражения поэк (выделение белка Бенс-Джонса, гемоглоэна, миоглобина) описана в характеристизах соответствующих белков.

Интенсивность протеинурии колеблется величин менее 1,0 г/сут. до 2,0—3,0 г/сут.

и более и зависит от клинического состояния. Наблюдается при острых и хронических формах гломерулонефрита, пислонефрита, амилоидной дистрофии почек, почечной недостаточности, поликистозе почек, отравлениях, гипоксии.

БЕЛОК ОБЩИЙ (ликвор). В спинномозговой жидкости общее содержание белка в норме составляет 0,15-0,45 г/л, в люмбальной -0.22-0.33 г/л, в цистернальной 0,12-0,22 г/л, в вентрикулярной - 0,12-0,20 г/л. Имеются некоторые возрастные колебания этой величины:

до 1 года — 0,87—0,49 г/л,

от 1 года до 10 лет — 0,24—0,32 г/л.

от 11 до 20 лет — 0,23—0,49 г/л,

от 21 года до 70 лет — 0,24—0,58 г/л.

Увеличение содержания общего белка в ликворе (гиперпротеинрахия) возникает при повышенной проницаемости гематоэнпефалического барьера или замедленном удаления белков из ликвора из-за изменения его циркуляции и классифицируется следуюшим образом.

1. Легкая гиперпротенирахия (0,46-0,80 г/л) отмечается при диабетической невропатии, микседеме, сосудистых заболеваниях ЦНС, эпилепсии, полиневрите, дегенеративных заболеваниях, нейросифилисе, гиперкинетическом прогрессирующем панэнцефалите, рассеянном склерозе, серозном менингите.

2. Умеренная гиперпротеинрахия (0,81— 1,5 г/л) наблюдается при туберкулезном ме-

те, полиомиелите, гематоме, кровоиз--ин в субарахноидальное пространство, че эндитах, опухолях ЦНС.

3. Сильное увеличение содержания бел-1.51-3.0 г/л) происходит при геморра-- ком инсульте, травме головного мозга тле других состояний.

4. Очень сильное увеличение (3,1-• г/л) отмечается при гнойном менингите, -овоизлияниях с прорывом крови в лик-

р, компрессии спинного мозга.

Уменьшение концентрации белка в : : кворе — редкое явление, возникающее, в новном, при увеличении скорости удалеия белков (повышенное внутричерепное т.вление или удаление большого количества тиквора).

БЕЛКОВЫЕ ФРАКЦИИ (сыворотка -ови). Количество выявляемых белковых : мкций и отдельных белков зависит от исвызуемого метода. Наиболее широко при-. .: яемым в клинических лабораториях меюм электрофореза на бумаге и ацетатцел-• тозной пленке можно выявить пять фрак-·и, при использовании геля акриламида — 19 фракций, методом двухмерного элекфореза — более 300 фракций.

При комплексной оценке изменений -тновых фракций принято выделять опрезенный для ряда патологических состояи тип протеино-граммы (по А.А. Покровлму, 1969).

1. Тип протеинограммы, соответствуюдий острым воспалительным процессам:

Таблица 4 Белковые фракции сыворотки крови в норме (%)

Группы		Возрас	т, годы	
белков	22-34	35—59	6074	75 и старше
		Мужчины		
Альбумин	57,3—58,5	55,0—57,4	51,256,8	48,9-61,7
Глобулины	41,5-42,7	42,6-45,0	43,2-48.8	38,3-51,1
αι- Глобулины	5,2—5,5	4,6-5,6	5,36,3	3,0-5,4
ох- Глобулины	6,1—7,5	7,7—8,9	7,4~10,4	5,6—11,0
β- Глобулины	8,2—10,6	12.6—14.2	11,2-13,6	11,1—12,7
ү- Глобулины	20,3—20,5	14,9—18,9	16,319,7	19,8—20,6
		Женщины		
Альбумин	58,3—61,8	55,1-57,5	53,0-56,0	48,8-54,6
Глобулины	38,3-41,8	42,5-44,9	43,9-46,9	45,7—51,5
си- Глобулины	3,9—4,7	4,1-5,1	5,36,1	4,5—6,5
α:- Глобулины	6,7-7,9	7,5—8,7	9,0~10,6	8,0—11,0
β- Глобулины	9,4—10,6	11,312,7	11,613,6	11,5—14,1
ү- Глобулины	16,5—19,3	17,9—20,0	16,718,1	18,8—20,5

Примечание: абсолютные значения в некоторой степени зависят от качества носителя, используемого красителя и аппаратуры, поэтому в каждой лаборатории отрабатываются собственные значения, которые вносятся в бланк анализа. выраженное уменьшение содержания альбумина и повышенное содержание α_1 - и α_2 -глобулинов, в более поздние стадии возрастание γ -глобулинов. Характерен для начальной стадии пневмонии, острого полиартрита, плеврита, острых инфекционных заболеваний, сепсиса, свежего обширного инфаркта миокарда.

- 2. Тип подострого хронического воспаления: умеренное снижение количества альбумина, выраженное увеличение α₂- и γ-глобулиновой фракций. Характерен для поздней стадии пиевмонии, хронического туберкулеза легких, хронического эндокардита, холедистита, цистита, пиелита.
- 3. Тип нефротического симптомокомплекса: значительное уменьшение содержавия альбумина, повышение α₂- и β-глобуливов, умеренное понижение γ-глобулинов. Карактерен для липоидного и амилоидного вефрозов, нефрита, нефросклероза, токсиков беременности, терминальной стадии туеркулеза легких, кахексии.
- Тип злокачественных новообразовай: резкое снижение альбумина при значитьном увеличении всех глобулиновых акций и особенно β₂-глобулинов. Наблются при метастатических новообразоваах и первичных опухолях различной лотизации.

ся при плазмоцитомах, макроглобулинемии и некоторых ретикулезах.

- 6. Тип β-глобулиновых плазмоцитозов: уменьшение фракции альбумина и глобулинов, кроме резко выраженной фракции β-глобулинов. Характерен для β-плазмоклеточной лейкемии и макроглобулинемии Вальденстрема.
- 7. Тип гепатитов: умеренное уменьшение альбумина, увеличение γ-глобулинов и резко выраженное увеличение β-глобулинов. Характерен для гепатитов, последствий токсического повреждения печени, гемолитических процессов, некоторых форм полиартритов, дерматозов и злокачественных новообразований кроветворного и лимфатического аппарата.
- 8. Тип цирроза печени: значительное снижение альбумина при сильном увеличении у-глобулиновой фракции. Характерен для цирроза печени, тяжелых форм туберкулеза легких, некоторых форм хронического полиартрита и коллагенозов.
- 9. Тип механической (подпечёночной) желтухи: уменьшение альбуминовой фракции и умеренное увеличение α₂-, β- и γ-глобулинов. Наблюдается при обтурационной желтухе, а также желтухах, вызванных раком желчевыводящих путей и головки поджелудочной железы, приводящим к механическому препятствию оттока желчи.

Изменение содержания отдельных фракций трактуется следующим образом.

Альбумин. Повышение концентрации три обезвоживании, снижение - при пони--енном синтезе альбумина (недостаточное тоступление белков с пищей, нарушение зсасывания, хронические заболевания печеви), повышенной потере альбумина (заболевания почек, ожоги, кровотечения, экссудат), повышенном распаде (сепсис, травмы, трухоли), а также у беременных в третьем триместре, при гипергидратации.

а,-Глобулины. Повышение концентраии — за счет белков острой фазы (гаптоглоин, церулоплазмин, α,-антитрипсин), при воспалениях, новообразованиях, некротичесних процессах, паразитарных заболеваниях. Снижение концентрации - при синдроме дыхательной недостаточности у новорожденчых, потере белка.

а-Глобулины. Повышение концентрачи на фоне относительного снижения остальных фракций - при нефротическом гиндроме, воспалении, новообразованиях, векрозах, паразитарных заболеваниях (одновременно с а,-глобулинами). Снижение концентрации - при внутрисосудистом гемолизе.

В.-Глобулины. Повышение концентрации — при беременности, гиперлипопротеилемии, приеме эстрогенов, железодефицитной анемии. Снижение концентрации при воспалении, сронической инфекции. хронических заоолеваниях печени, нефротическом синдроме, энтеропатии с потерей тка, недостаточном поступлении белка с пищей.

УГлобулины. Повышение концентрации — при остром воспалении, хроническом гепатите и циррозе печени, саркоидозе, туберкулезе, бронхиальной астме, паразитарных и аутоиммунных заболеваниях, миеломной болезни, макроглобулинемии Вальденстрема, лимфолейкозе. Снижение концентрации — при нефротическом синдроме, длительных хронических инфекциях, лечении цитостатиками, облучении, удалении селезенки, нарушении образования иммуноглобулинов.

БЕЛКОВЫЕ ФРАКЦИИ (моча). При использовании высокочувствительных современных методов исследования в моче здоровых людей обнаруживается от 14—20 до 70 фракций белков с молекулярной массой от 14 тыс. до 100—200 тыс. Д, абсолютное большинство которых идентично белкам плазмы крови. Соотношение альбуминовых и глобулиновых фракций в норме равно 0,51—0,64. При электрофорезе белковые фракции мочи распределяются следующим образом (в %): альбумин — 37,9; α₁-глобулины — 27,3; α₂-глобулины — 19,5; β-глобулины — 8,8; γ-глобулины — 3,3.

При почечной патологии не только возрастает количество экскретируемого белка, но и изменяется соотношение фракций в уропротеинограмме. С некоторой условностью протеинурию разделяют на два типа: канальцевый (тубулярный) и клубочковый. Для первого типа характерно преимущественное выделение низкомолекулярных белков с молекулярной массой 20—30 тыс. и 41—46 тыс. Д. На протеинограмме фракция преальбуминов имеет характерную форму в виде «шапки жандарма», а также отмечается широкая полоса α_2 - и у-глобулинов. Тубулярный тип протеинурии в чистом виде или с некоторыми изменениями обнаруживается при врожденных тубулопатиях, пиелонефрите, поликистозе почек, острой почечной недостаточности, отравлениях фенацетином, кадмием, витамином D, при почечном ацидозе, гипоксии.

Второй тип протеинурии является результатом нарушения селективности клубочковой фильтрации и существенно зависит от нозологической формы и клинических синдромов. Преимущественное выделение мелкодисперсных белков (альбумин, преальбумины) наблюдается при хроническом гломерулонефрите с минимально-протеинурическим, гематурическим и гипертоническим синдромами, при хроническом пиелонефрите, острой почечной недостаточвости. Абсолютная доля глобулиновых пракций при этом невелика или они могут тсутствовать. Наличие в протеинограмме 💮 тков с молекулярной массой более 200 тыс. 🗓 (глобулинурия) является показателем неэлективной протеинурии и наблюдается при хроническом гломерулонефрите с уме-:-- нно-протеинурическим, протеинуричес--и-гематурическим и нефротическим синдромами, а также при всех других формах почечной патологии с нефротическим синдромом.

БЕЛКОВЫЕ ФРАКЦИИ (ликвор). Протеинограмма ликвора является значительно более информативной по сравнению с величиной общего белка, так как в ряде случаев изменения в протеинограмме имеют место при нормальном содержании общего белка. Число выявляемых фракций зависит от используемого метода: при электрофорезе на бумаге и ацетатцеллюлозной пленке получают 4—6 фракций, в геле акрил-амида — 9—14, при изоэлектрофокусировании — свыше 30 фракций.

В норме белковые фракции ликвора имеют следующее соотношение (в %): преальбумин — $5,2\pm2,7$ (1,8-11), альбумин — $62,7\pm10,5$ (40,0-70,0), α_1 -глобулины — $3,6\pm2,5$ (2,5-8,5), α_2 -глобулины — $5,0\pm2,3$ (5,0-12,0), β_1 -глобулины — $8,8\pm2,6$ (7,0-13,0), β_2 -глобулины — $6,1\pm3,2$ (3,0-7,0), углобулины — $8,6\pm4,6$ (8,0-14,0).

При патологических состояниях в протеинограмме могут отмечаться следующие типы изменений:

- увеличение одной или нескольких фракций в результате усиления поступления белков в ликвор;
- уменьшение или полное отсутствие некоторых фракций в результате недостаточного синтеза;
- появление фракций белков, которые в норме не содержатся.

Преальбумины — белки преимущественно мозгового происхождения; при больщинстве заболеваний отмечается относительное уменьшение их концентрации, пропорциональное увеличению концентрации общего белка.

Альбумин. Плазматического происхождения, служит важным показателем для оценки состояния гематоэнцефалического барьера. Относительное уменьщение этой фракции наблюдается при атеросклерозе и некоторых опухолях (глиома мозжечка, спинальные менингиомы).

с.-Глобулины. Главным образом плазматического происхождения. Увеличение их уровня характерно при глиомах мозга, метастазах в мозг из опухолей пищеварительного тракта, инсульте, хорее Гентингтона, синдроме Меньера. Уменьшение количества с.-глобулинов наблюдается при гиперкинетическом прогрессирующем панэнцефалите.

а₂-Глобулины. Преимущественно плазматического происхождения. Повышенное содержание этой фракции наблюдается при атеросклерозе, медуллярных менингиомах, боковом амиотрофическом склерозе, злокачественных глиомах и метастазах в мозг. При метастатических интракраниальных опухолях изменения в этой фракции встрезаются в 78% случаев. Уменьшение этой фракции отмечается у больных с медуллярзой компрессией, рассеянным склерозом, вейросифилисом, инсультом.

 β_1 -Глобулины. Преимущественно плазматического происхождения. Изменения этой фракции встречаются редко. Увеличение β -глобулинов наблюдается при ретробульбарном неврите, глиомах мозга.

β₂-Глобулины (Т-глобулины). Белки мозгового происхождения. Повышение их уровня в ликворе происходит при паренхиматозных повреждениях ЦНС (нейросифилис, дегенеративные заболевания), коллагенозах. Значительное увеличение происходит при болезнях Альцгеймера и Пика, относительное уменьшение — при церебральных и спинальных менингиомах, интрамедуллярных опухолях.

у-Глобулины. Как плазматического, так и мозгового происхождения. Увеличение уровня у-глобулинов олигоклонального типа (фракционирование на 2-3 подфракции) характерно для рассеянного склероза и гиперкинетического прогрессирующего панэнцефалита. Увеличение содержания у-глобулинов моноклонального типа встречается, главным образом, при миеломе, макроглобулинемии и других болезнях крови. Возрастание количества глобулинов поликлонального типа встречается у больных с церебральной атрофией, рассеянным склерозом, нейросифилисом, опухолями ЦНС, подострым и хроническим менингитами, менингоэнцефалитами. Изменения в ликворной протеинограмме не являются строго специфическими для определенных заболеваний и их используют для диагноза, дифференциальной диагностики и

прогноза заболевания вместе с другими показателями. При использовании электрофореза с более высокой разрешающей способностью в протеинограммах даже здоровых людей наблюдаются индивидуальные колебания как в качественном, так и в количес-

твенном составе белковых фракций.

БЕЛКИ ОСТРОЙ ФАЗЫ (БОФ). Большая группа белков сыворотки крови с молекулярной массой от 12 тыс. до 340 тыс. Д и различными функциями, объединенных по одному основному признаку — быстрое и значительное изменение концентрации при бактериальной, вирусной, паразитарной инфекции, физической или химической травме, токсической и аутоиммунной реакции, ишемическом некрозе, злокачественных новообразованиях. Синтез БОФ осуществляется, в основном, печенью, а также моноцитами, лимфоцитами, нейтрофилами.

Белки острой фазы являются адекватными индикаторами не только явного, но и скрытого воспалительного процесса и могут быть использованы как доступные скрининг-тесты. Заметное увеличение уровня одного из БОФ, а тем более выявление двух или трех острофазных белков в повышенной кондентрации свидетельствует о необходимости тетального клинического обследования.

ГАПТОГЛОБИН. α₂-Гликопротеид, вязывающий гемоглобин, освобождающийя из эритропитов.

Нормальное содержание в сыворотке ∴рови составляет 0,3—1,9 г/л.

Таблица 5
Концентрация и степень увеличения БОФ
в период острофазного ответа

60Ф	Нормальная концентрация в плазме крови мг/л	Степень увеличения концент- рации	Время увеличения концент- рации,ч
С- реактивный белок	0,8~8 (при ис- пользовании радиоиммунно- го метода; дру- гими методами в норме не вы- является)	В 1000 раз	6—10
е:— Анти- химотрип- син	300—600	В 2—4 раза	10
α;— Ингибитор протеиназ	780—2000 (имеются фенотипи- ческие разли- чия нормы)	B 2-4 pasa	24
Орозомукоид	500-1400	17	ы
Гаптоглобин	830—2670	ы	ш
Фибриноген	2000—4000	м	
С _в компонент комплемента	8001500	w	я
С4 компонент комплемента	150—450	• .	*
Церулоплаз- мин	150—600	•	•

Таблица б Изменение уровня БОФ при различных заболеваниях

Белок	Повышение концентрации	Понижение концентрации
С-реак- тивный белок	Острые воспалительные заболевания, опухоли, ин- фаркт миокарда, внутри- маточная инфекция, эк- строгены	_
з —Ин- ъбитор Ботеаз	Острые и хронические воспаления, цирроз печени в активной фазе, системная красная волчанка, некротические процессы, ишемический инсульт, вакцинация, злокачественные опухоли с метастазами (особенно шейки матки), лимфогранулематоз, беременность, пероральные контрацегтивы	Нефротический синдром, тяжелые гастроэнтеропатии с потерей белка, сниженный синтез, врожденный дефицит
- • NA	Острые и хронические воспаления, системная красная волчанка, ревматоидный артрит, злокачественные отухоли с метастазами, инфаркт миокарда, травмы, ожоги	Нефротический синдром, тяжелые гастроэнтеропатии, беременность
Ан- мот- ин	Воспалительные реакции, ожоги, травмы, инфаркт миокарда, бактериальные инфекции	-
- 70- - 1444	Злокачественные новооб- разования, хирургические травмы и воспаления, рев- матоидный аргрит, сис- темная красная волчанка, цирроз печени, гепатит, некроз тканей, лимфогра- нулематоз	Пониженный синтез (болезнь Коновалова—Вильсона), болезнь Менкеса, нефротический синдром, заболевания печени и желудочно-кишечного тракта, сопровождающиеся повышенной потерей белка и снижением его синтеза

Белок	Повышение концентрации	Понижение концентрации
Гапто- глобин	Острые и хронические вос- паления, общирные ожоги, инфекционный мононукле- оз, лимфогранулематоз, элокачественные опухоли с метастазами, ревмато- идный артрит, системная красная волчанка, пиело- нефрит	Тяжелые поражения паренхимы печени, повышение метаболизма при гемолитических состояниях, ДВС-синдром, экстрогены, пероральные контрацептивы
Фибри- ноген	Гепатит, миеломная бо- лезнь, злокачественные опухоли, уремия, посто- перационные состояния и воспаления, некроз тка- ней, ожоги, беременность	ДВС-синдром, заболевания печени, анаболические стероиды, срептокиназа, урокиназа
Ст компо- нент компле- мента	Небольшое повышение при воспалительных про- цессах, закупорка желч- ных протоков, амилоидоз (наиболее часто в фазу ремиссии)	Тяжелые рецидивирующие инфекции, вызванные пиогенными бактериями, ревматоидный артрит, системная красная волчанка, гемолитические анемии
С* компо- нент компле- мента	У некоторых больных со злокачественными опухо- лями, в эритроцитах при аутоиммунной гемолити- ческой анемии	Системная крас- ная волчанка, рев- матоидный арт- рит, септический эндокардит с вто- ричным гломеру- лонефритом, тя- желые гастроэн- теролатии с поте- рей белка

Имеется молекулярная генетически обусловленная гетерогенность гаптоглобина, в связи с чем выделяют три фенотица: Нр 1-1. Нр 2-1, Нр 2-2, различающихся по количеству и интенсивности фракций при электрофоретическом разделении. Фенотип определяет и общее содержание гаптоглобина в норме: 1-1 — 1,28—1,61 г/л, 2-1 — 0,73—1.06 г/л, 2-2 — 0,38—0,88 г/л.

Повышение концентрации происходит при острых и хронических воспалительных процессах и инфекциях различной этиолотии, злокачественных новообразованиях, лекрозе тканей, приеме анаболических степридов.

Уменьшение концентрации может протеходить за счет снижения синтеза при поражениях паренхимы печени или повышения четаболизма при гемолизе различного генее. а также при панкреатите, саркоидозе. Тои одновременном развитии гемолитичесто процесса и воспаления могут быть как телкие, так и нормальные или высокие повзатели гаптоглобина.

Общее содержание гемоглобина в крови в норме у мужчин составляет 135-160 г/л или 2,1-2,7 мМ/л, у женщин -120-140 г/л или 1,9-2,5 мМ/л.

Общее содержание гемоглобина повышается при полицитемии, длительном пребывании на высокогорье, чрезмерных физических нагрузках и возбуждении, у курильщиков за счет образования неактивного гемоглобина. Ложновысокие результаты могут отмечаться при гипогидратации, ожогах, сильной рвоте, кишечной непроходимости, длительном стазе во время венепункции, при наличии гемоглобинов С или S, прогрессирующих заболеваниях печени, миеломной болезни.

Снижение концентрации отмечается при анемиях различного генеза, применении лекарственных препаратов, провоцирующих развитие апластических анемий или гемолиза, при дефиците глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы (цитостатики, сульфаниламиды, фенацитин, соли тяжелых металлов, противомалярийные средства, гипогликемические препараты и др.), а также у бегунов.

ГЕМОГЛОБИН (молекулярные формы). У здоровых взрослых людей гемоглобин состоит из трех компонентов: $A_1 = 90 - 95\%$, $A_2 = 2.5 - 3\%$, $A_3 = до 3\%$. Фетальный гемоглобин, составляющий у новорожденных 60 - 90%, исчезает к 4 - 5-му месяцу, составляя у взрослых менее 2%.

Нарушения в синтезе отдельных цепей нормальных гемоглобинов (количественные гемо-глобинопатии) имеют место при разных формах талассемий. При этом изменяется соотношение нормальных форм гемоглобина и появляются мутантные формы. Решающее значение в диагностике и дифференциации талассемий имеет установление характера гемоглобина с помощью электрофореза при рН 6,5 и 9,0.

Увеличение содержания фетального гемоглобина отмечается при гомо- и гетерозиготной β-талассемии, серповидно-клеточной анемии, пернициозной анемии, пароксизмальной ночной гемоглобинурии, рефрактерной нормобластной анемии, остром лейкозе, эритролейкозе.

Вторую группу гемоглобинопатий составляют «качественные» гемоглобинопатии, обусловленные аномалиями в первичней структуре цепей и имеющие наследтвенный характер. Обнаружено более двухот патологических гемоглобинов, при налитии которых развиваются соответствующие члинические состояния — серповидно-клеточная анемия, метгемоглобинопатия, гемотитические анемии, гемоглобинопатии с изченением сродства гемоглобина к кислороту. Имеются бессимптомные гемоглобинопали, характерные для более чем 180 патолоических типов гемоглобинов.

ГЕМОГЛОБИН (моча). Появление гечеглобина в моче (гемоглобинурия) может ыть при продолжительной ходьбе или больших физических нагрузках, холодовой гечеглобинемии (не всегда), хронической гемолитической анемии с постоянной гемосидеринемией и пароксизмальной ночной гемоглобинурией (болезнь Маркиафава — Микели), при первичной и рецидивирующей малярии после приема хинина, амидопирина, акрихина, сульфаниламидов и других препаратов, которые ранее хорошо переносились.

ГЛИКОЗИЛИРОВАННЫЙ ГЕ-МОГЛОБИН (гликогемоглобин, Нь A_{lc}). Соединение фракций гемоглобина $A_{l(a+b+c)}$ с глюкозой. Определение гликогемоглобина позволяет ретроспективно оценивать уровень гликемии за предшествующие 4—8 недель.

Нормальное содержание всех гликозилированных фракций составляет 5,6—7,5% от общего Нь. Показатель не имеет суточной периодики и не зависит от приема пици.

Повышение уровня гликогемоглобина отмечается при всех видах и формах сахарного диабета, в том числе и скрытых. При компенсированных формах не превышает 10%, при декомпенсированных — выше 12%. Ложноположительное увеличение наблюдается при повышении концентрации НъГ.

Снижение концентрации происходит при кровопотерях и геморрагической анемии.

КАРБОКСИГЕМОГЛОБИН. Соединение гемоглобина с окисью углерода (СО, угарный газ).

Нормальное содержание в плазме составляет 0—3% от общего количества гемоглобина, у пассивных и активных курильщиков — до 10%.

Определение карбоксигемоглобина при отравлении продуктами неполного сгорания

vтлерода и углеводородов имеет диагностическое значение только в том случае, если знализ произведен не позднее 2—3-х часов момента забора крови.

Таблица 7

Степень отравления	Содержание карбоксигемоглобина, %
Легкая	10—20
Средняя	20-30
тежелая	40-60
Смертельная	Более 60

МЕТГЕМОГЛОБИН. Продукт окисния гемоглобина. Не является переносчим кислорода.

Нормальное содержание в плазме созвляет менее 1% от общего количества гелобина и равно 9,3—37,2 мкМ/л.

Повышение содержания в крови происит при воздействии различных окислитее (анилиновые красители, производные вола, хлораты, нитраты, нитриты, сульвы, фенацетин, ионизирующая радиация ...), при наследственном дефиците НАДНкктазы, наличии гемоглобина М (наследеяные метгемоглобинемии).

ОКСИГЕМОГЛОБИН. Непрочное сочение гемоглобина с кислородом. Связанс гемоглобином кислорода примерно в -100 раз больше, чем свободного кислоплазмы. Кислородтранспортный потенгемоглобина определяется его сродстк кислороду и зависит от напряжения кислорода в крови, температуры, рН крови, концентрации 2,3-дифосфоглицерата и характеризуется кривой диссоциации оксигемоглобина.

СУЛЬФГЕМОГЛОВИН. Продукт необратимого окисления гемоглобина, не участвующий в транспорте кислорода.

Нормальное содержание в цельной крови составляет 0—1% от общего количества гемоглобина.

Повышение содержания в крови (сульфгемоглобинемия) отмечается при воздействии окисляющих веществ (анилиновые красители, нитраты, нитриты, сульфоны, производные бензола и др.), хронических запорах, приеме слабительных.

МАКРОГЛОБУЛИНЫ. Группа белков плазмы, имеющих сходную структуру и объединенных как универсальные регуляторы иммунной системы и неспецифические

ингибиторы протеиназ.

 α_2 -Макроглобулин. Составляет около 97% общего содержания макроглобулинов плазмы крови. Концентрация у мужчин — 1.5—3.5 г/л, у женщин — 1.75—4.2 г/л.

Повышение содержания этого белка отмечается в первом триместре беременности (почти в 2 раза) и остается неизменным до родов, после чего в течение месяца снижается до исходных величин. Повышение содержания α_2 -макроглобулина наблюдается также при гепатите, циррозе печени, нефротическом синдроме, приеме эстрогенов и их производных, пероральных контрацептивов.

Снижение концентрации од-макроглобулина происходит при панкреатите, нефрите, гастроэнтерите с потерей белка, ожогах, механических травмах. Существенное снижение в 2—5 раз наблюдается при злокачественных опухолях.

Ассоциированный с беременностью α_2 гликопротемн (АБГ). В норме у небеременных женщин составляет менее 0.05 г/л, у мужчин — в 2-5 раз меньше.

Быстрое повышение концентрации АБГ происходит во время беременности, достигая максимума около 1 г/л на 24—26-й неделе. Перед родами происходит снижение его концентрации и нормализация через 2—3 месяца.

Малые концентрации АБГ (0,02—0,05 г. л) в первой половине беременности в 80% случаев сопровождаются спонтанными выкидышами.

Существенное повышение концентра-"ии АБГ происходит при опухолевых процестах, однако абсолютные концентрации АБГ при раке не имеют прогностического значевия, особенно при однократном определении.

Высокую прогностическую ценность имеет мониторинг концентрации белка с интервалом 2—4 месяца. При этом возможно бнаружение до 60—80% первичных элокатественных опухолей различной локализации и до 90% рецидивирующих опухолей.

Ассоциированный с беременностью протеин А. Содержится в плазме крови мужтин и небеременных женщин в концентра-

ции до 0,1 мг/л. Его концентрация прогрессивно растет вплоть до родов (0,2 г/л), после чего нормализуется в течение месяца.

Дефицит белка во второй половине беременности (0,01-0,03 г/л) сопутствует преждевременным родам.

Проба Брамахари. Очень простой метод выявления макроглобулинов, основанный на их свойстве давать осадок при смешивании сыворотки с дистиллированной водой, не содержащей электролитов. Заключается в том, что, при введении в пробу с дистиллированной водой 2—3-х капель сыворотки больного, при наличии макроглобулинов происходит помутнение раствора, а при их отсутствии помутнения не происходит.

МИОГЛОБИН. Хромопротеид, содержащийся в миокарде и скелетной мускулатуре и обеспечивающий в них депонирование кислорода.

Нормальное содержание в сыворотке крови колеблется от 6 до 85 мкг/л, средние величины для мужчин составляют 49 ± 17 мкг/л, для женщин — 35 ± 14 мкг/л.

Повышение концентрации миоглобина в крови происходит при повреждении мышц. Высокое диагностическое значение имеет определение его концентрации в первые часы инфаркта миокарда, особенно при атипичной клинической картине заболевания, нечетких данных электрокардиографии, повторных инфарктах миокарда. Повышение содержания миоглобина после ин-

саркта отмечается через 2—3 часа у 92% гольных, через 5 часов — у 100%. При транмуральном осложненном инфаркте максимальные величины, превышающие 500—100 мкг/л, отмечаются через 6—8 часов. При нетрансмуральном инфаркте максимальная концентрация миоглобина не презыщает, как правило, 200 мкг/л.

Снижение концентрации миоглобина происходит по разным типам, что имеет пропростическое значение.

Тип I — «литический» — характеризуется одним пиком повышения концентрации с постепенным снижением до нормы к 16— 36 часам. Характерен для неосложненного течения инфаркта миокарда.

Тип II— «гектический»— протекает в форме скачкообразных изменений от 500—600 мкг/л до почти полной нормы в первые 24 часа. Наблюдается у больных трансмуральным неосложненным инфарктом мио-

карда.

Тип III — «постоянный» — характеризуется постоянным (около 88 часов) высоким содержанием миоглобина с небольшими колебаниями. Наблюдается у больных трансмуральным инфарктом миокарда, осложненным тромбоэндокардитом, прогрессирующей сердечной недостаточностью, нарушениями ритма.

МИОГЛОБИН (моча). Нормальное содержание миоглобина в суточном объеме мо-

чи составляет 0,4-4,0 мкг.

Повышение содержания (миоглобинурия) возникает при поражении мышц или почечных канальцев (миоренальный синдром). Вторичная миоглобинурия возникает при синдроме длительного сдавливания, электротравме, тромбозе или эмболии мышечной ткани, токсических воздействиях (отравление барбитуратами, укусы змей, ос).

Миоглобинурия — синдром, угрожающий жизни, поэтому важна его ранняя и дифференциальная (с гемоглобинурией) диагностика, основанная на следующих признаках:

- моча, содержащая миоглобин, быстро (4—6 часов) темнеет, приобретая коричнево-бурую окраску; при гемоглобинурии моча долго сохраняет вишнево-красный цвет;
- при миоглобинурии в крови отмечается высокая активность креатинкиназы в первые часы;

 при миоглобинурии, в отличие от гемоглобинурии, никогда не определяется гемосидерин.

ОСАДОЧНЫЕ ПРОВЫ. Пробы с добавлением к сыворотке крови химических веществ, вызывающих коагуляцию и осаждение белков, что визуально отмечается как помутнение раствора. Осадочные пробы являются показателями коллоидной устойчивости белков, что во многом зависит от соотношения между концентрациями альбумина и глобулинов.

Проба Вельтмана. Коагуляция белков при добавлении к сыворотке крови хлористого кальция и при нагревании.

B норме помутнение раствора наступает при добавлении $0,4-0,5\,$ мл хлорида кальния.

Повышение показателя отмечается при острых воспалительных и экссудативных процессах (экссудативная фаза ревматизма, активный туберкулез легких), макроглобулинемии Вальденстрема, α_2 - и β -плазмоцитомах, злокачественных опухолях, острых инфекционных заболеваниях, когда имеет место увеличение α - и β -глобутинов.

Снижение показателя наблюдается при паренхиматозном поражении печени, фиброзных и пролиферативных процессах, переливании крови, аутогемотерапии, ряде воспалительных заболеваний и свидетельствует с повышенном содержании γ-глобулинов.

Сулемовая проба. Коагуляция белков при добавлении сулемы и карбоната натрия.

В норме показатель составляет 1,6—2,2 чл сулемы, при меньших величинах реакция оценивается как положительная.

Положительная сулемовая проба отмечается при хронических заболеваниях печени, хронических нефритах, пневмонии, туберкулезе легких, миеломной болезни.

Тимоловая проба. Коагуляция белков при добавлении насыщенного раствора тимола в буфере.

В норме показатель составляет 0—4 ед.

Тимоловая проба наиболее информативна и специфична при острой патологии печени. Она положительна в 90—100% случаев при безжелтушной форме и в преджелтушную фазу гепатитов, а также у больных с постгепатитным и постнекротическим циррозом печени (в отличие от других форм цирроза), при коллагенозах, малярии, вирусных инфекциях. При механической (подпечёночной) желтухе в 75% случаев тимоловая проба отрицательна, что имеет дифференциальнодиагностическое значение.

ПАРАПРОТЕИНЫ. Патологические белки сыворотки крови, отсутствующие в норме. По электрофоретической подвижности совпадают с со-, В- или у-глобулинами, при высокой разрешающей способности электрофореза выявляются в виде самостоятельных дополнительных фракций. Патологические иммуноглобулины являются специфическими маркерами парапротеинемических гемобластозов, к которым относятся множественная мислома (плазмоцитома). макроглобулинемия Вальденстрема, болезни тяжелых и легких цепей. Патологические белки (М-компонент) существуют в различных молекулярных формах, определяемых видом молекулы иммуноглобулина, а также наличием свободных или связанных с ней тяжелых или легких цепей (молекулярных фрагментов). Свободные легкие цепи иммуноглобулина Джи - белок Бенс-Джонса в очень низких концентрациях присутствует в крови здоровых людей. Значительное увеличение его содержания в крови (до 1700 мг/л), а затем и экскреция с мочой происходят при элокачественном перерождении синтезирующих его плаэмоцитов. При болезни тяжелых цепей в избыточном количестве образуется другой фрагмент молекулы иммуноглобулинов — тяжелые цепи, что выявляется при электрофорезе сыворотки крови в виде увеличенной зоны α_2 - и β -глобулинов.

Крноглобулины. Парапротеины, которые преципитируют при охлаждении и вновь растворяются при нагревании до 37° С. Обнаруживаются при миеломах разных тилов, идиопатической криоглобулинемии, аутоиммунных заболеваниях, циррозе, нефропатии, некоторых вирусных и парази-

тарных инфекциях.

Пироглобулины. Парапротеины, которые коагулируют при нагревании до 56° С, но в отличие от белка Бенс-Джонса не растворяются при 90° С. Обнаруживаются при сифилисе, саркоидозе, злокачественной лимфоме, красной волчанке. При электрофорезе

мигрируют вместе с гаптоглобином.

СРЕДНЕМОЛЕКУЛЯРНЫЕ ПЕП-ТИДЫ («средние молекулы»). Группа веществ с молекулярной массой 300—5000 Д, обнаруживаемых в сыворотке крови, лимфе, ликворе, моче. Основную часть молекул средней молекулярной массы составляют пептиды, гликопептиды, продукты деградации фибриногена, альбумина, тромбина, фрагменты коллагена, другие вещества белковой природы, а также производные липиэ фосфолипидов и другие соединения липидного характера. Данный показатель используется как маркер интоксикации различного генеза для определения степени тяжести патологического процесса, прогноза заболевания и в качестве критерия эффективности методов экстракорпоральной детоксикации — гемосорбции, гемодиализа, плазмафереза и др.

Нормальная концентрация «средних молекул» в сыворотке крови составляет до 0,240 ед. (при определении по методу Н.И. Габриэляна, 1984).

Значительное повышение концентрации «средних молекул» происходит при уремии, ожогах, сепсисе, перитоните, хронической и острой почечной недостаточности, нефропатии, шоке, черепно-мозговой травме, острых интоксикациях, онкологических заболеваниях, тяжелых физических нагрузках и других состояниях, сопровождающихся повышением активности протеиназ. При накоплении молекул средней молекулярной массы могут развиваться такие осложнения, как полиневропатия, анемия, расстройства гемодинамики, сердечной деятельности, внешнего дыхания, отек легкого и мозга, психические нарушения.

ТРАНСФЕРРИН (сидерофилин). Велок сыворотки крови, осуществляющий регуляцию поступления и транспорт железа в организме (см. железо).

Нормальное содержание в сыворотке крови у мужчин составляет 2,3—4,0 г/л, у женщин — 3.0—3.8 г/л, у новорожденных — 1.3—2.75 г/л.

Повышение содержания в сыворотке крови отмечается при хронических железодефицитных анемиях, вызванных различтыми причинами, после приема эстрогенов, дероральных контрацептивов.

Снижение концентрации происходит при потерях белка (нефротический синдром, хроническая почечная недостаточность, жоги), злокачественных новообразованиях, выраженных воспалительных процестах, квашиоркоре, тяжелых заболеваниях печени, хронических инфекциях, протекающих с анемией, врожденной атрансферринемии, после приема кортизона, тестостерона.

ФЕРРИТИН. Белок, содержащий комплексы окиси и фосфата железа. Образутся в ретикулоэндотелиальной системе.

Нормальная концентрация у мужчин составляет 15-200 мкг/л, у женщин — 12-150 мкг/л.

Значительное повышение концентрачии белка отмечается при избыточном содержании железа (гемохроматоз, некоторые заболевания печени), менее выраженное повышение — при легочных инфекциях, остеомиетите, ревматоидном артрите, системной
красной волчанке, остром миелобластном и
имфобластном лейкозах, раке молочной
железы. Определение ферритина сыворотки
является хорошим показателем запасов жетеза при неосложненных железодефицит-

ных состояниях, идиопатическом гемохроматозе, сидерозе на фоне трансфузий.

α₁-ФЕТОПРОТЕИН. Белок, синтезирующийся в печени. При беременности проникает из плода в кровь матери.

Нормальное содержание в сыворотке крови составляет менее 30 мкг/л. При беременности концентрация α_1 -фетопротеина в сыворотке прогрессивно увеличивается.

Таблица 8

Концентрация белка, мкг/л
10—25
10—71
51—150
56—198
84—344
60—165

Превышение нормальных концентраций белка при беременности может свидетельствовать о многоплодной беременности, внутриутробной смерти плода, самопроизвольном выкидыше, врожденных уродствах (синдром Тернера, синдром Меккеля, гидроцефалия, анэнцефалия, открытые дефекты нервной трубки и др.), сниженной массе тела плода, тяжелой резус-иммунизации.

Значительное увеличение концентрации α₁-фетопротеина происходит при раке печени (в 70% случаев), хорионкарциноме, эмбриональной карциноме, в некоторых случаях рака поджелудочной железы, желудна, толстой кишки, легкого (значения до 1000 мкг/л). Менее выраженное увеличение этмечается при алкогольном поражении печени, циррозе печени, остром вирусном и активном хроническом гепатите.

ПОКАЗАТЕЛИ ОБМЕНА НЕБЕЛКОВЫХ АЗОТИСТЫХ ВЕЩЕСТВ

АДЕНИЛОВЫЕ НУКЛЕОТИДЫ (АТФ, АДФ, АМФ, цАМФ) — фосфорные эфиры аденозина и их производные. В организме находятся в свободном состоянии и в составе нуклеиновых кислот; цАМФ является внутриклеточным посредником многих биологически активных веществ.

Нормальное содержание в эритроцитах $AT\Phi - 726\pm2.4$ мкМ/л, $AД\Phi - 262\pm1.2$ мкМ/л, $AM\Phi - 4.1\pm1.3$ мкМ/л; в плазме концентрация цАМФ у мужчин — 17—33 нМ/л, у женщин — 11-27 нМ/л; в суточной моче ниже 10 мкМ/г креатинина.

В тканях и крови содержание АТФ снижается при авитаминозах (PP, B₁, B₂, K), гипоксии (бронхиальная астма, декомпенсированные пороки сердца); в крови уровень АТФ снижается у детей при циррозе, пневмонии; у взрослых при паренхиматозных заболеваниях печени. Существенно понижает-

Уровень цАМФ в сыворотке и моче возтемает при первичном гиперпаратиреозе, твдогипопаратиреозе, гиперкальциемии, провождающей злокачественные заболения; снижается при депрессии, идиопатеском или послеоперационном гипоти-

Измерение экскреции дАМФ (нефро---- пной части) используется в качестве теста --- активность паратгормона.

АЗОТ ОСТАТОЧНЫЙ — не связанне с белками сыворотки крови азотсодержине вещества.

Нормальная концентрация в сывороткрови — 14,3—28,6 мМ/л. В физиологиких условиях содержание остаточного та возрастает после приема богатой белми пищи, при сухоедении, в поздние сробеременности; снижается при малобелной лиете.

Повышение уровня остаточного азота зие верхней границы рассматривается как отемия. Однако во всех подобных случаях следования нужно проводить повторно, их как нерезкое повышение может быть еходящим. Стойкая же азотемия свиденьствует о недостаточности функции почек. пределение остаточного азота имеет диференциально-диагностическое значение ри почечной гипертонии содержание осточного азота возрастает, при эссенциальной — не меняется). Азотемия при острых не-

фритах возникает чаще всего в результате анурии, при хронических — связана с развивающейся почечной недостаточностью. При азотемиях, развивающихся при злокачественных заболеваниях, отношение азота мочевины к остаточному азоту снижено, а при почечной азотемии увеличено.

Азотемия возникает при инфекционных заболеваниях (лептоспироз, сыпной тиф, столбняк, дифтерия, скарлатина), крупозной пневмонии в лихорадочный период, сердечной недостаточности, отравлениях (хлороформом, четыреххлористым углеродом), хлоремии, миеломной болезни и шоковой почке при любых состояниях. Содержание остаточного азота в крови отражает динамику заболевания и может иметь прогностическое значение. Половину остаточного азота составляет мочевина. Снижение мочевинообразования при тяжелых формах печеночной недостаточности вызывает и уменьшение уровня остаточного азота.

АМИННЫЙ АЗОТ — суммарный азот свободных аминокислот.

В норме содержание в плазме составляет 2,86-4,28 мМ/л, в моче -3,57-14,28 мМ/сут.

В физиологических условиях уровень возрастает при диете с высоким содержанием белка, беременности. У новорожденных обычно наблюдается аминоацидурия.

Увеличение содержания в плазме отмечается при тяжелых поражениях печени (печеночная кома, острая атрофия), отравлениях **
-- патотропными ядами, острой и хроничес-- й почечной недостаточности, сахарном ди-- сете с кетоацидозом, экламсии, некоторых
-- залах аминоацидемии, тяжелом шоке; сни-- ается при введении глюкозы, андроге-- в. инсулина, соматотропина, при гипер-- ункции коры надпочечников, ревматоид-- захартритах, нефротическом синдроме, ли-- зрадке.

Концентрация аминного азота в моче товышается при тяжелом истощении, вирустых гепатитах, гиперпаратиреозе, болезни моновалова — Вильсона, рахите, галактозечни, хронической почечной недостаточности, этрой атрофии печени, болезни Хартнупа, отеомаляции, лечении АКТГ, кортизоном. Больщого диагностического значения опретеление аминного азота не имеет. Клиничести более важно определение отдельных аминокислот.

АММИАК — продукт дезаминировавня азотистых соединений.

Нормальное содержание в сыворотке грови — 11—32 мкМ/л по азоту, в моче — 10—107 мМ/сут. У новорожденных концентрация в сыворотке и моче значительно выше. Увеличение уровня в моче наступает при избытке белков и низком содержании углеводов в пище, в поздние сроки беременности.

Повышается содержание аммиака в трови при тяжелых паренхиматозных заботеваниях печени (острая печёночная недотаточность, терминальная стадия портального цирроза). Содержание аммиака в моче возрастает при диабетическом адидозе и не меняется при почечном, увеличивается при сахарном диабете с кетозом, обезвоживании, гиперфункции коры надпочечников, при уменьшении в организме калия и натрия. Количество аммиака в моче снижается при алкалозах, болезни Аддисона, нефрите с поражением дистальных отделов канальцев.

Повышение содержания аммиака и желчных кислот в крови при одновременном снижении уровня альбумина можно рассматривать как доклиническое проявление печеночной недостаточности.

ГИСТАМИН — биогенный амин, содержащийся, главным образом, в тучных клетках и базофильных лейкоцитах. Является одним из медиаторов аллергических реакций немедленного типа.

В норме концентрация в цельной крови — 18—72 нМ/л, в моче — 0,39—1,2 мкМ/сут. В физиологических условиях уровень гистамина в крови возрастает при эмоциональной нагрузке, у беременных (особенно в третьем триместре), охлаждении, перегревании. Содержание у взрослых выше, чем у детей.

Содержание гистамина значительно повышается при миелолейкозе (независимо от формы), злокачественной мастоцитоме, а также увеличивается при действии ультрафиолетового облучения, проникающей радиации, гипоксии, травмах, аллергических реакциях (лекарственная аллергия, отек занике, пигментная крапивница, бронкистьная астма во время и после приступа), и ревматизме, ангионевротической стеноодии, инфаркте миокарда (в первые дни), латите, циррозе печени, поздних токсикох беременности.

ИНДИКАН — метаболит триптофана, разующийся в печени при обезвреживани индола.

Содержание в норме в сыворотке крови ставляет 1,19—3,18 мкМ/л. В моче обыч-чми методами не определяется (ниже 0,47 мисут). В крови повышается при высоком тержании белка в пище.

Определение уровня индикана в сывотке является важным показателем недостатности функции почек. При хронических фритах увеличение содержания индикана прови точнее отражает степень почечной постаточности, чем сведения о мочевине и паточном азоте. При острых диффузных и патовых гломерулонефритах уровень индина в большинстве случаев не меняется. Обенно значительное накопление индикаи наблюдается в предуремической стадии оболевания.

Повышено содержание индикана при порах, кишечной непроходимости, усинном распаде белков (опухоли, эмпиема, ронхоэктатическая болезнь, абсцессы).

В моче выявляется индикан при кишечюй непроходимости, перитоните, гангрене, уберкулезе, раке желудка, брюшном тифе. **КРЕАТИН** — азотсодержащее соединение, из которого в мышцах образуется креатинфосфат — источник энергии мышечного сокращения.

В норме в сыворотке крови у мужчин содержится 13—53 мкМ/л, у женщин — 27—71 мкМ/л. У детей и беременных несколько выше. В моче здоровых мужчин креатина 0—0,3 мМ/сут., женщин — 0—0,6 мМ/сут., что практически ниже уровня следов. Креатин в моче всегда определяется у детей. Возможно его появление в моче при безуглеводной диете.

Повышение содержания креатина в сыворотке отмечается при некрозе и атрофии скелетных мышц (полиомиелит, травмы, мышечная дистрофия, миастения, голодание), эндокринных заболеваниях (сахарный диабет, гипертиреоз, акромегалия), лейкозах, инфекциях, ожогах, ревматоидном артрите, системной красной волчанке.

В моче уровень креатина возрастает при авитаминозе Е, тяжелом белковом голодании, усиленном распаде тканей, острой пароксизмальной миоглобинурии, у больных гепатитами, у евнухов, при синдроме Иценко — Купинга, терапии АКТГ, кортизоном, при инфекционных заболеваниях системной красной волчанке, миопатии прогрессивной мышечной дистрофии; сни жается при гипотиреозе, кретинизме.

В диагностике мышечных заболевании рекомендуется определение креатинкиназы в сыворотке крови.

КРЕАТИНИН — продукт превращеезя креатинфосфата. Выделяется только • губочками и не подвергается реабсорбции в • завальцах почек.

Содержание в норме в сыворотке крови мужчин составляет 53—106 мкМ/л, у женшин — 44—97 мкМ/л; в моче у мужчин — 5.8—17,7 мМ/сут., у женщин — 7,1—5.9 мМ/сут. В физиологических условиях в сколько повышается при избыточном посталении с пищей, в моче — после физичесних нагрузок. Однако, количество креатинив в сыворотке у здоровых людей — величина с жтаточно постоянная.

Креатининемия отмечается у больных с трыми и хроническими нарушениями с нкции почек любого происхождения. По счению некоторых исследователей, этот слизнак не всегда может быть использован с за ранней диагностики заболеваний почек. Е лее важное диагностическое значение чеет определение клиренса креатинина.

Повышение уровня креатинина в сывотке крови наблюдается при закупорке мовыводящих путей, тяжелом диабете, гиперсеозе, акромегалии, поражениях печени,
гофункции надпочечников, хлоропривной
темии; снижение — при уменьшении мы--чной массы, беременности (I и II тримест).

В моче содержание креатинина возрас-- тет при сахарном диабете, лихорадочных - тояниях, акромегалии, гигантизме; сни-- тется при мышечной атрофии, гипертиреозе, анемии, лейкозах, хронических заболеваниях почек.

Клиренс-тест креатинина используется для оценки скорости клубочковой фильтрации. В норме для мужчин составляет 0.93-1.32 мл/(с·м²), для женщин 0,85-1,23 мл/(с-м2). Уменьшение ниже 0,27 мл/(с м²) считается весьма выраженным (тест с ЭДТА, меченным хром-51). Увеличивается клиренс креатинина при повышении сердечного выброса, белковой диете, отравлении окисью углерода; понижается при снижении почечного кровотока (шок, кровотечение, сердечная недостаточность, нефротический синдром, пиелонефрит, закупорка мочевыводящих путей), при малярии, рахите, печеночной недостаточности, миеломной болезни, экламсии.

Протеинурия, выраженная почечная недостаточность при использовании указанного метода влияют на правильность оценки скорости клубочковой фильтрации.

Для оценки клубочковой фильтрации и канальцевой реабсорбции используется достаточно простая проба Реберга, основанная на определении минутного объема диуреза и концентрации креатинина в моче и крови. Клубочковая фильтрация в норме равна 80—120 мл/мин., реабсорбция — 97—99%.

Целесообразно упомянуть и о других пробах, используемых для оценки функционального состояния почек.

1. Определение компонентов комплемента (СЗ, С4 и СЗ-активатор), уровень кото- снижается при гломерулонефрите, СКВ, - ссисе, остром постстрептококковом не-

- 2. Клиренс по парааминогиппуровой эполоте свидетельствует об эффективности нального плазмотока. В норме у мужчин тавляет 654±153 мл/мин., у женщин 153 мл/мин. (во всех случаях показателя и планица пределения и тавляет отнесены к стандартной площади верхности тела, равной 1,73 м²).
- 3. Клиренс по инулину в норме у мужин равен 124±20 мл/мин., у женщин — 10±15 мл/мин. Используется для определеия скорости клубочковой фильтрации, ик же как и креатинина клиренс-тест. Одко этот тест используется мало из-за отсуттвия рутинных методов его определения.
- 4. Проба с фенолрот. Норма 35— 15%, (2,1—2,7) мг/15 мин. для определеня в моче, 1,32 мг/л для сыворотки. Выгание индикатора замедляется при почечий и сердечной недостаточности, шоке; по-мшается при гипопротеинемии и даче ульфаниламидных препаратов.

МОЛОЧНАЯ КИСЛОТА — конечный гродукт гликолиза и гликогенолиза.

В норме в артериальной крови содерится 0,50—1,60 мМ/л, венозной — 0,55— 2.22 мМ/л, в спинномозговой жидкости — ,84—2,36 мМ/л. Повышается содержание сри мышечной работе.

В условиях патологии любая форма гисоксии вызывает увеличение количества мосочной кислоты в крови (эпилепсия, столбняк, сердечная и легочная недостаточность, анемия). Возрастает концентрация молочной кислоты при повышенном образовании лактата или пониженном его потреблении, при действии глюкагона, при остром кровотечении, инфекциях, уремии, пиелонефрите, циррозе печени, хроническом алкоголизме, шоке, опухолях, отравлении метанолом, острых гепатитах, при интоксикации ацетилсалициловой кислотой, при введении чрезмерных доз адреналина. Новышение уровня пирувата приводит к увеличению содержания и лактата (молочной кислоты).

В спинномозговой жидкости количество молочной кислоты возрастает при повышении внутричерепного давления, травмах, геморрагических инсультах, абсцессе мозга, менингите, опухолях ЦНС.

Обнаружение молочной кислоты в желудочном соке (в норме не определяется) — признак усиленного молочнокислого брожения, что является следствием отсутствия или низкой концентрации соляной кислоты. Отмечено повышение уровня лактата в желудочном соке при раке желудка и непроходимости превратника.

МОЧЕВАЯ КИСЛОТА — конечный продукт распада пуриновых оснований.

Нормальное содержание в сыворотке у мужчин составляет 0.24-0.46 мМ/л, у женщин -0.16-0.38 мМ/л; в моче при обычной диете -1.48-4.43 мМ/сут.

В физиологических условиях уровень в крови и моче повышается при высоком со-

:-ржании пуринов в пище; снижается при слете, богатой углеводами и жирами, бедной слете.

Повышение уровня мочевой кислоты в на воротке отмечается при заболеваниях по--к, связанных с поражением клубочков стрые и хронические нефриты, первично и эторично сморщенная почка, уремия), при т рушениях обмена нуклеопротендов -рвичной гиперурикемии (подагра), некотрых заболеваниях системы крови (талассееля, пернициозная анемия, лейкозы), сер-:-чно-сосудистых заболеваниях (инфаркт . докарда, атеросклероз, гипертоническая лезнь), эндокринных заболеваниях (акро-:-галия, гипопаратиреоз, сахарный диабет), равлениях (свинец, угарный газ), печеночти недостаточности, голодании, саркоидо--. псориазе, гликогенозе (тип I), синдроме ...vна, алкоголизме. Гиперурикемия может заникнуть при лечении лейкозов цитоста-- ками, применении мочегонных средств, забительных, кортикостероидов, никоти-- вой и аскорбиновой кислот.

Снижение концентрации мочевой кисты в сыворотке наблюдается после приенения АКТГ, салицилатов, при болезни эновалова—Вильсона, синдроме Фанкони, эмфогранулематозе, миеломной болезни, антинурии.

Увеличение содержания мочевой кислов моче наблюдается при лейкозах, подагболезни Коновалова — Вильсона, усиленм распаде нуклеопротеидов, истинной по-

лицитемии, серповидно-клеточной анемии; снижение отмечается при ксантинурии, свинцовой интоксикации, дефиците фолиевой кислоты.

Значительное повышение уровня мочевой кислоты в сыворотке — важный симптом подагры и начальных стадий поражения почек. Однако нормальное содержание не исключает диагноза подагры, особенно в период острого приступа заболевания.

МОЧЕВИНА — главный конечный продукт обмена белков, синтезируется в печени.

Нормальное содержание в сыворотке составляет 3,33—8,30 мМ/л, в моче — 330—580 мМ/л. В физиологических условиях уровень мочевины в крови зависит от характера питания: при диете с низким содержанием азотистых продуктов концентрация мочевины в крови снижается, при избыточном — повышается до верхних границ нормы. При беременности отмечается снижение уровня мочевины в крови. Однако всякое повышение уровня мочевины до верхних границ должно настораживать врача.

Исследование мочевины может быть ди агностически более важным, чем определение суммарного остаточного азота. Определение отношения азота мочевины в крови остаточному азоту (в %) позволяет диффренцировать заболевания почек от дистрфических поражений печени. В норме эт показатель равен 46—60%, при нефритах возрастает, при тяжелых гепатитах — снужается.

Определение клиренса по мочевине исзуется для оценки функции почек (норма —60 мл/мин.). С этой же целью вычислясоотношение азот мочевины/креатинин ма 12:1—20:1). Показатель этот повытся при снижении почечной перфузии, руктивной уропатии, имплантации мочика в толстую кишку; снижается при ом некрозе почечных канальцев.

Повышение содержания мочевины в сыже наблюдается при анурии, вызваннарушениями выделения мочи (камни, мли мочевыводящих путей), почечной таточности, острой гемолитической ми, тяжелой сердечной недостаточности, стической коме, гипопаратиреозе, стреслоке, усиленном распаде белков, желукишечных кровотечениях, отравленитороформом, фенолом, соединениями желижение отмечается при повышентилизации белка, тяжелых заболеваничени, наследственном нарушении биоза мочевины, парентеральном питании, лодании, после гемодиализа.

В моче содержание мочевины возрастаи гипертиреозе, избыточном введении сина, в послеоперационном периоде; гется при заболеваниях печени, почечедостаточности, токсемии беременностереливаннесовместимой крови, после ия тестостерона, инсулина, соматота, в период реконвалесценции.

ПОКАЗАТЕЛИ АКТИВНОСТИ ФЕРМЕНТОВ И ИЗОФЕРМЕНТОВ

АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА (АлАТ) — фермент, катализирующий обратимый перенос аминогрупп с алавина на привата. Фермент широко распространен в тканях человека, самое большое количеств содержится в печени, что определяет егважное диагностическое значение при заболеваниях этого органа.

Нормальная активность в сыворотки крови составляет $28-190~{\rm HM/(c\cdot n)}$ или де $40~{\rm eg}$.

Повышение активности АлАТ в сывсе ротке крови отмечается при острых гената тах, механической (подпечёночной) желту же, диррозе печени, генатитах различной этиологии, введении генатотоксических препаратов, инфаркте миокарда. Повышени активности АлАТ является наиболее спецефичным признаком заболеваний печени, осбенно острых. Оно возникает за 1—4 неделя

развития клинических симптомов и за 10 дней до обнаружения максимального вня билирубина в крови, более чем в 5—раз превышая норму. Длительное увелине активности АлАТ или повышение актисти в поздние сроки заболевания может чать начало массивного печеночного нета.

Резкое снижение трансаминазной акности может наблюдаться при разрыве ни в поздние сроки тотального некроза. эделение трансаминазной активности зется обязательным скрининг-тестом

доноров крови.

АЛКОГОЛЬДЕГИДРОГЕНАЗА

Т) — цинксодержащий фермент, каталиющий НАД-зависимое обратимое окисие этанола до ацетальдегида. Фермент соится в значительном количестве в печеВ сыворотке крови здоровых людей аквость АДГ незначительна (следы).

Определение активности в сыворотке зи может служить критерием выражения генатоцеллюлярного некроза и, вышей степени, внутрипеченочного холестов. Общая активность повышается до —230 мкМ/(чл) при остром вирусном, ерственном и алкогольном генатитах, вышей степени (33—45 мкМ/(чл) — при возе печени и обтурационной желтухе.

АЛКОГОЛЬДЕГИДРОГЕНАЗА Берменты).

В норме изоферменты АДГ в сыворотке вы имеют следующее соотношение:

АД $\Gamma_1 - 75.1 \pm 9.5\%$, АД $\Gamma_2 - 15.0 \pm 0.5\%$, АД $\Gamma_3 - 9.9 \pm 0.5\%$.

Изменения в спектре АДГ имеют дифференциально-диагностическое значение при остром вирусном гепатите преимущест венно повышается АДГ, (до 85%), при остром алкогольном гепатите — АДГ, (до 32% При циррозе печени спектр имеет соотноше ние: АДГ, — 23—29%, АДГ, — 47—52% АДГ, — 21—30%; при обтурационной желту хе — АДГ, — 53,7%, АДГ, — 40,1%, АДГ, — 6,2%. При лекарственном гепатите и внутрипеченочном холестазе общая активност: АДГ возрастает, но изменений в спектре непроисходит.

АЛЬДОЛАЗА (АлД; фруктозо-1,6-де фосфатальдолаза) — фермент, обратимо расцепляющий фруктозо-1,6-дифосфат и други-кетогексозо-1-фосфаты на триозофосфаты Наибольшие количества АлД обнаруживаются в мышцах, печени, почках, мозге.

Нормальная активность в сывороткирови составляет $0.09-0.57~\text{мM}/(4\cdot\pi)$ ил $1.0-7.5~\text{EH/}\pi$.

Общая активность АлД повышается при остром гепатите (вирусном, токсичес ком), мышечной дистрофии Дюшена, дерма томиозите, поли-миозите, инфаркте тканей раке печени, легкого, молочной железь опухолях ЦНС, желудочно-кишечного тракта, а также при физической нагрузке. Увели чение активности АлД наиболее существен но (в 5—10 раз) и информативно при мышеч ных дистрофиях.

АЛЬДОЛАЗА (изоферменты). Выдетри изоформы АлД, различающиеся по тратной специфичности: АлД А — содертоя в скелетных мышцах, сердце, селезен-АлД В — содержится преимущественно в эни; АлД С — обнаружена в мозге.

В сыворотке крови здоровых людей обуживается 1—2 зоны активности ферта, соответствующие АлД А и АлД В лю выражены). Повышение общей активти при гепатитах происходит за счет увеения фракции АлД В. Наиболее сущесные изменения в спектре АлД отмечаются именингиомах и глиомах.

а-АМИЛАЗА (Ам) — фермент, катарующий гидролиз крахмала, гликогена дственных поли- и олигосахаридов с обванием мальтозы, короткоцепочечных тринов и некоторого количества глюкозы. мент секретируется поджелудочной и ными железами, выявлен также в печетегких, почках, кишках.

Нормальная активность в сыворотке и (по методу Каравея) составляет 12- г (ч-мл) или 3.3-8.9 мг/(сл); в моче -20 мг/(ч мл) или до 44 мг/(сл); в дуоденом содержимом -6-16 г/(ч-мл) или -4.4 г/(сл).

Активность Ам в сыворотке крови по лется при остром панкреатите, паротикроническом рецидивирующем панкреа(но только в первые 2—3 дня от начала вого приступа), при кисте поджелудочижелезы, стоматите, невралгии лицевого

нерва, паркинсонизме, а также за счет реабсорбции при перитоните, непроходимости тонкого кишечника, перфорации язвы, разрыве маточной трубы.

Снижение активности фермента наблюдается при аутоиммунном заболевании слюнных желез, панкреонекрозе, отравле-

нии мышьяком, барбитуратами.

α-АМИЛАЗА (изоферменты). В норме в сыворотке крови выявляются две фракции: I— слювная, составляющая 45±9%, и II— панкреатическая, составляющая 55±9%. У части людей с патологией печени обнаруживается III фракция Ам, которая определяется и в желчи. У детей до одного года полностью отсутствует панкреатический изофермент.

Изоферментный спектр Ам мочи практически идентичен спектру сыворотки.

Определение изоферментов Ам позволяет дифференцировать причины гиперамилаземии: при панкреатите увеличивается Ам-II. при неосложненном паротите — Ам-I, при осложненном паротите повышается активность обоих изоферментов. У ряда больных злокачественными новообразованиями под желудочной железы и легкого в крови и моче

появляется аномальная изоформа Ам.

В кале у здоровых людей Ам имеет высокую активность и состоит из 2—4-х катодных фракций, составляющих 54%, 23%. 15% и 8%. Анодные фракции у здоровых людей отсутствуют, но обнаруживаются у больных с хроническими заболеваниями — язвенной болезнью желудка и двенадцати

тегстной кишки, холециститом, гепатитом.

ж как катодная группа изоферментов Ам
телставляет собой α-амилазу, поступающую
ком поджелудочной железы, желчью и
тично слюной, а анодная группа изофертов (5 фракций) — внутриклеточную γки тазу, это делает информативным изофертелтный спектр Ам кала при заболеваниях
- чудочно-кишечного тракта.

АСПАРТАТАМИНОТРАНСФЕ-ЗА (АсАТ) — фермент, катализирующий этимый перенос аминогруппы с аспартата о-кетаглютаровую кислоту с образованием эл-ацетата. Наибольшее содержание АсАТ мечается в сердце, печени, скелетной муску-

-туре, почках.

Нормальная активность в сыворотке - чи составляет 28—127 вМ/(с·л) или до . гд.

Увеличение активности АсАТ в сывотке крови происходит при инфаркте мио24 (в 4—5 раз) и сохраняется 3—5 дней,
тем некрозе или повреждении печеночных
ток любой этиологии, включая холестакую и обтурационную желтуху, острый
нический гепатит (в большинстве слуАлАТ выше уровня АсАТ), гепатите при
лолизме. Умеренное увеличение обнарузается также у больных с метастазами в
нь, циррозом печени, при прогрессивной
шечной дистрофии.

АСПАРТАТАМИНОТРАНСФЕ-ЗА (изоферменты). Выделяют две изомы AcAT — митохондриальную (AcAT-I) и цитоплазматическую (AcAT-II), которые могут быть разделены на множественные формы.

В сыворотке крови в норме определяет ся преимущественно AcAT-II.

При инфекционном гепатите, остром токсическом поражении печени, когда отме чается повышение общей активности АсАТ. происходит, в основном, увеличение цитоплазматической фракции. Наибольшее увеличение митохондриальной изоформы наблюдается в остром периоде заболеваний печени При хронических заболеваниях печени АсАТ I повышается во время обострения процесса но остается значительно ниже АсАТ-II.

А ЦЕТИЛХОЛИНЭСТЕРАЗА (АХЭ) — истинная холинэстераза; катализи рует гидролиз ацетилхолина с образованием холина и уксусной кислоты. Содержится в эритроцитах, сером веществе ЦНС, симпати ческих ганглиях, двигательных нервных окончаниях.

Нормальная активность в эритроци тах составляет $36,9\pm3,8$ ЕД/г гемоглобина или $2,4\pm0,2$ МЕ/моль гемоглобина, или 1070 ± 111 ЕД/ 10^{12} эритроцитов.

Повышение активности АХЭ в эрит роцитах отмечается при эритробластичес кой и серповидно-клеточной анемиях, си филисе.

Снижение активности АХЭ происходит при нароксизмальной ночной гемоглобовруми, отравлении фосфорорганическим инсектицидами. В последнем случае АХ

• • • • • тется лучшим показателем, чем сыворо-

---я колинэстераза.

АЦЕТИЛХОЛИНЭСТЕРАЗА (изоменты). В экстрактах из мембран эрит-. 2:08 выявлено три изофермента АХЭ, а лительном градиентном электрофорезе

фракций.

ГЕКСОКИНАЗА (ГК) — фермент, казирующий фосфорилирование глюкозы, лозы, маннозы и других гексоз с образоем соответствующих гексозо-6-фосфанесмотря на значительное содержание фермента в тканях, особенно в печени глоцитах, в норме его активность в плазактически отсутствует.

Пормальная активность в эритроцисоставляет 1,27±0,2 ЕД/г гемоглобина 6,8±5,2 ЕД/10 эритроцитов.

Появление в сыворотке крови гексоки... отсутствующей у здоровых людей, воз-

• 40 при гепатитах, доброкачественных и чественных опухолях.

Дефицит фермента в эритроцитах на-дается в редких случаях врожденной не-цитарной гемолитической анемии.

ГЕКСОКИНАЗА (изоферменты). троцитах человека в зависимости от меопределения выявляют 2—7 фракций. молизатах, обогащенных ретикулоцитатимечается специфическая фракция с люй подвижностью.

Значительно большей диагностической тормативностью обладает изоферментспектр ГК биоптатов опухолей различпорганов.

65

В норме в изоферментном спектре тканей присутствуют ГК-I, составляющая 94-96%, и ГК-II — 6-4%. В элокачественных опухолях желудка и пишевода относительная активность ГК-II увеличивается до 13-72%. В 18-30% случаев в злокачественных опухолях обнаруживается ГК-III, никогда не обнаруживающаяся в норме. В доброкачественных опухолях и полипах ГК-II не превышает 13-14%, и динамика ее активности может указывать на степень малигнизации. Изменения в изоферментном спектре ГК имеют 85% -ое совпадение с клинико-морфологическим диагнозом.

у-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА (ГТФ; у-глутамилтранспептидаза) — фермент, катализирующий перенос у-глутамильных групп с у-глутамилпептидов на другие пептиды или аминокислоты. Активность фермента наиболее высока в почках, поджелудочной железе, печени и предстательной железе.

Нормальная активность в сыворотке крови у мужчин - 250-1767 нM/(с.л), у женщин — 167—1100 нM/(с·л), у новорожденных значения активности в 5 раз, у недоношенных — в 10 раз выше, чем у взрослых.

Активность фермента в сыворотке повышается при гепатобилиарных заболеваниях, заболеваниях поджелудочной железы, при диабете. Наиболее высокая активность ГТФ отмечается при закупорке желчных протоков и других холестатических состояниях (в 10 и более раз по сравнению с нормой),

акже при вовлечении печени в злокачес--- аный процесс, когда без признаков желтуактивность ГТФ возрастает в 10-15 раз. и хроническом гепатите активность ГТФ в - 1 нем в 7 раз превышает верхний предел имы, ГТФ особенно чувствительна к гепаоксическим воздействиям, в первую очевь алкоголю, что используется для диффеепнальной диагностики между вирусным влкогольным поражением печени.

Определение активности ГТФ является аиболее чувствительным скрининговым -естом на заболевания печени, который предпочтительнее определения трансамиваз или щелочной фосфатазы, а также нанболее информативен при заболеваниях печени у детей по сравнению с другими показателями.

у-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА (изоферменты). В нормальной сыворотке определяют два изофермента ГТФ, изменение активности которых при различных заболеваниях цечени дифференциально-диагностического значения не имеет.

ГЛУТАТИОНПЕРОКСИЛАЗА (ГлуП) - селенсодержащий фермент, катализирующий окисление восстановленного глутатиона. Реакция тесно сопряжена с обратным процессом восстановления глутатиона. Содержится практически во всех тканях. Диагностическое значение имеет уровень активности в эритроцитах.

Активность ГлуП эритроцитов в норме составляет 30,8±4,7 ЕД/г гемоглобина, или 893±137 ЕД/10¹² эритроцитов, или 8,5—125,0 мМ глут-SH/мл эритроцитов. Возможны значительные межнопуляционные различия активности ГлуП, обусловленные генетическими и алиментарными факторами, а также регионарными различиями в содержании селена в пище и воде.

Активность фермента повышается при дефиците Г-6-ФДГ и с-талассемии, при активации свободнорадикальных процессов (в стадии компенсации).

Снижение активности возникает при недостаточном поступлении селена, увеличении во вдыхаемом воздухе концентрации окиси азота, железодефицитной анемии.

ГЛУТАТИОНРЕДУКТАЗА (ГлуР) — НАДФ -зависимый фермент, катализирующий превращение окисленного глутатиона в восстановленный. Фермент широко распространен в тканях, наибольшая активность обнаружена в печени, почках, сердце и эритроцитах.

Нормальная активность в лизате эритроцитов составляет 56—62 мМ глут-SH/мл эритроцитов.

Активность эритроцитарной ГлуР повышена при недостаточности глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы. Повышение активности в сыворотке крови отмечается при гепатите, механической (подпечёночной) желтухе, миелофиброзе, мегалобластной и серповидноклеточной анемиях.

Снижение активности фермента (до 25% от нормы) при отсутствии клинических

проявлений наблюдается при низкой обеспеченности организма рибофлавином.

Активность ГлуР и ГлуП отражает антноксидантный статус эритроцитов, а также ощую неспецифическую антиокислитель-

ную резистентность организма.

ГЛУТАТИОНРЕДУКТАЗА (изорерменты). Фермент эритроцитов может быть вызделен на две фракции, одна из которых отутствует при наследственной недостаточ-

вости фермента.

ГЛЮКОЗО-6-ФОСФАТДЕГИД-РОГЕНАЗА (Г-6-ФДГ) — фермент, катализирующий НАДФ -зависимое окисление глюкозо-6-фосфата до 6-фосфоглюконата. Наибольшая активность фермента определяется в эритроцитах, селезенке, лимфатических узлах, молочной железе.

При массовых обследованиях используется качественный унифицированный метод — проба Бернштейна, которая в норме дает отрицательную реакцию. При количественном определении активность Г-6-ФДГ крови в норме равна 8.3 ± 1.6 ЕД/г гемоглобина или 242 ± 46 ЕД/ 10^{-2} эритроцитов, по методу, рекомендованному BO3, — 351 ± 61 ЕД/ 10^{-2} эритроцитов.

Эритроцитарная активность Г-6-ФДГ возрастает при тиреотоксикозе, введении тиреоидных гормонов. Повышение активности в сыворотке крови отмечается после инфаркта миокарда (пик активности наблюдается в более поздние сроки, чем для аспартатаминотрансферазы и лактатдегидрогеназы) и

инфаркта легкого.

Лефицит Г-6-ФДГ является наследственным заболеванием, распространенным у американских негров, жителей Средиземноморья, Индии, Африки, Южной и Средней Азии. В зависимости от характера и места мутации в молекуле фермента (известно более 200 мутантных форм Г-6-ФДГ) клинические варианты энзимопатии различны и могут не проявляться вообще, проявляться эпизодическим гемолизом под действием некоторых пищевых продуктов (бобовые) или лекарственных препаратов (противомалярийные средства хинолинового ряда, сульфаниламиды, сульфовы, витрофураны, жаропонижающие средства, противотуберкулезные препараты, витамин К. нафталин и другие окислители с фенольной группой), вирусов гепатита и гриппа, а также сопровождаться хроническим гемолизом, вызывая, независимо от внешних факторов, хроническую несфероцитарную гемолитическую анемию (наблюдается редко).

β-ГЛЮКУРОНИДАЗА (Гн) — фермент, гидролизующий большое число алифатических и ароматических эфиров глюкуроновой кислоты и некоторых эфиров β-галактуроновой кислоты. Фермент встречается практически во всех тканях, но особенно

много его в печени.

В норме в сыворотке крови у мужчин содержится 9.9 ± 2.6 мг/($4\cdot\pi$) или 0.53 МЕ/ π , у женщин — 7.4 ± 2.3 мг/($4\cdot\pi$) или 0.39 МЕ/ π .

Повышение концентрации в крови отмечается, в первую очередь, при опухолях и - тезнях печени — инфекционном и токси--ком гепатите, циррозе, а также при карноме головки поджелудочной железы, рциномах кишечника, молочной железы, -ики матки, при беременности.

Активность фермента в моче повыщатся при раке мочевого пузыря и инфекционх заболеваниях мочевыводящей системы, акже у работников, занятых в производст-- нафтиламина и бензидина (при продолжи-

- тыном контактировании).

ИЗОЦИТРАТДЕГИДРОГЕНАЗА !!!!Г) — фермент, имеющий две формы ферментной специфичности (НАД-А ДФ -зависимые) и катализирующий ратимое окисление изоцитрата. НАДФ висимая форма присутствует во многих - анях, наибольшее содержание отмечается в течени, сердце, скелетной мускулатуре.

Нормальная активность в сыворотке - рови составляет. 1,2-7,0 ЕД/л (оптический тест. 340 нм).

Повышение активности отмечается при вирусном, токсическом и хроническом тепатите, метастазах в печень, циррозе, эбтурационной желтухе, остром воспалении желчных протоков, инфекционном моноуктеозе. При активном хроническом гепатите активность ИЦГ в 3-5 раз превыщает верхнюю границу нормы. По чувствительности и специфичности при определении заболеваний печени фермент несколько превосходит трансаминазы.

изоцитратдегидрогеназа

(изоферменты). Имеются множественные формы фермента, но их выявление в сыворотке крови не имеет существенного клинико-диагностического значения.

КАТАЛАЗА (КА) — гемосодержащий фермент, осуществляющий двухэтапное разложение перекиси водорода до кислорода и воды.

Максимальное содержание КА обнаружено в эритроцитах, значительное количество — в печени и почках. Обладает специфической антиоксидантной защитной функцией в отношении эндотелиальных клеток.

Нормальная активность в крови составляет 382 МЕ/мл, или 18,4-25,0 мк ЕД/эритроцит, или $22,6\pm0,5$ м КАТ/л сыворотки.

Повышение активности отмечается при β-талассемии, некоторых опухолях, усилении перекисных процессов (в стадии компенсации).

Снижение активности происходит при железодефицитных анемиях, усилении пероксидации в стадии декомпенсации, а также с возрастом.

В комплексе с другими антиоксидантными ферментами (супероксиддисмутаза. глутатионредуктаза) и продуктами свободнорадикального окисления липидов (малоновый диальдегид, гидроперекиси липидов и др.) является количественным показателем антиоксидантной защиты организма.

КИСЛАЯ ФОСФАТАЗА (КФ) — лизосомальный фермент, обладающий как гидэтической функцией (отщепление фосго радикала от молекул эфиров фосфорислоты), так и трансферазной функцией чес свободного фосфатного радикала на ттэр) с оптимумом рН от 3,5 до 5,5. Нашее содержание фермента (в сотни раз :-е по сравнению с другими тканями) об-- нвается в предстательной железе; притет также в печени, почках, костной · селезенке, эритроцитах, тромбоцитах. нормальная активность в сыворотке составляет 67—167 нM/(с·л) или 4— .. у мужчин — 2,5—11,7 ЕД/л, у жен-- 0,3-9,2 ЕД/л. Тартратингибируемая ия составляет 0-16,7 нM/(с·л), y ин - 0,2-3,5 ЕД/л, у женщин - 0-Л л. Содержание в плазме спермы проческой КФ составляет менее 3 мкг/л оиммуноанализ) или менее 20 мкг/л нвоточный иммуноэлектрофорез).

Повышение общей активности КФ в тотке крови отмечается при карциноме тательной железы с метастазами в коспри отсутствии метастазов повышение таности наблюдается не всегда. Несмотря тнаневую специфичность, увеличение твности КФ происходит также при боцитопениях с тромболизисом, гидратиреозе, лимфобластном лейкозе, трессировании болезни Педжета, болезлопе, раке молочной железы. Ложнопожительные результаты могут получаться сле катетеризации мочевого пузыря, при тальпаторном обследовании предстатель-

ной железы, ее бионсии и оперативном вмешательстве, а также даже при незначительном гемолизе крови.

КИСЛАЯ ФОСФАТАЗА (изоферменты). В зависимости от условий электрофореза в сыворотке крови выявляют от 3 до 14 фракций КФ. Об их клиническом значении известно очень мало.

В лимфоцитах выявляется 4—7 фракций КФ, в гранулоцитах — 10—13, в моноцитах — 4—6, в тромбоцитах — 7. Изоферментные спектры клеток крови изменяются количественно и качественно при различных формах лейкозов, что может быть использовано для дифференциальной диагностики миелопролиферативных заболеваний. Изоферментный спектр эритроцитов имеет фенотипические особенности и может представлять интерес при генетических исследованиях.

Изоферментный спектр КФ мочи в норме у женщин состоит из трех фракций, у мужчин дополнительно содержится большое количество простатической КФ. При почечных заболеваниях, затрагивающих структуру клеток и лизосом, изменения в изоферментном спектре КФ мочи позволяют судить о глубине патологического процесса.

КРЕАТИНКИНАЗА (КК) — фермент, обратимо катализирующий фосфорилирование креатина с участием аденозинтрифосфата с образованием креатинфосфата и аденозиндифосфата. Равновесие смещено в сторону обратной реакции, оптимум рН ко-

торой равен 6,8. Наибольшее содержание фермента обнаруживается в скелетной мускулатуре, значительно его содержание также в сердечной мышце, мозге, щитовидной железе, легких.

Нормальная активность в сыворотке крови при использовании в качестве субстрата креатина составляет до 100 нМ/(с·л) или до 6 МЕ; при использовании в качестве субстрата креатинфосфата — от 0 до 220 нМ/(с·л) или от 0 до 13 МЕ, 1,2 мМ фосфора/(ч·л).

Повышенная активность КК может быть следствием повреждения сердечной или скелетной мускулатуры — при инфаркте миокарда, миокардите, сердечной недостаточности, аритмии, прогрессивной мышечной дистрофии, полимиозитах, дерматомиозитах, миопатии, а также при гипотиреозе. При инфаркте миокарда подъем активности КК наступает через 6—8 часов, достигает максимума через 16—36 часов, превышая норму в 7—15 раз, и нормализуется к 3—6-му дню.

Активность КК при инфаркте миокарда является очень чувствительным тестом, однако на него нельзя полагаться при однократном определении и отсутствии других показателей, так как повышение активности может быть вызвано и рядом других причин — употреблением алкоголя, интенсивной физической нагрузкой, состоянием щитовидной железы, отравлением снотворными средствами, введением некоторых лекарственных препаратов (клофибрат, карбеноксолон). Резкое повышение активности КК (более чем

в 10 раз) возникает в 1—2-й день нарушения мозгового кровообращения, достигая максимума на 3-й день и сохраняясь на высоком уровне до 10—12 суток.

КРЕАТИНКИНАЗА (изоферменты). КК человека состоит из двух субъединиц — М и В, которые образуют три изофермента: ММфракция — мышечный тип, МВ-фракция — сердечный тип, ВВ-фракция — мозговой тип.

В сыворотке крови в норме фракции имеют следующее соотношение: ВВ (КК-1) — отсутствует или следы, МВ (КК-2) — 4—6% (в значительной степени зависит от метода определения), ММ (КК-3) — 94—96%.

Увеличение общей активности и наличие ММ изоформы в спектре свидетельствует о заболевании мышц; появление ВВ изоформы связано с изменениями в нервной ткани и степень ее выраженности свидетельствует о степени тяжести поражения мозговой ткани: увеличение активности МВ изоформы происходит через 4-6 часов от начала болевого приступа при инфаркте миокарда, достигая максимума через 16-24 часа и нормализуясь к концу вторых, реже третьих суток постинфарктного периода. Диагностическая точность определения МВ изофермента КК при инфаркте мискарда — 100%. Этот анализ не дает ложноположительных результатов, а ложноотрицательные возможны при исследовании сыворотки через 36 и более часов от начала заболевания, в связи с чем определение МВ КК через двое и более суток вецелесообразно. Увеличение активности МВ изофермента происходит также при мышечной дистрофии, синдроме Рейе, шоке, отравлении, затяжных аритмиях, инфекциях, сопровождающихся поражением миокарда и мышц.

ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА ЛДГ) — цинксодержащий фермент, каталичирующий восстановление пировиноградной кислоты в молочную.

Широко распространен в клетках органов и тканей, в связи с чем определение общей активности в сыворотке крови является относительно неспецифичным показателем.

Нормальная активность ЛДГ в сыворотке крови составляет до 3200 нМ/(с·л) или до 195 МЕ (при 25°С), в моче — 378 мкМ/ч или 13,4 МЕ/сут. Абсолютные показатели зависят от метода определения.

Повышение общей активности в сыворотке отмечается при инфаркте миокарда, лейкозах, тромбоцитопении, повреждениях печени вирусной токсической и травматической природы, опухолях различной локализации, заболеваниях почек, гемолизе гритроцитов.

Увеличение общей активности ЛДГ в моче происходит при канальцевом некрозе, остром и подостром гломерулонефрите, нефротическом синдроме, диабетическом гломерулосклерозе, раке почек и мочевого пусыря, доброкачественных опухолях почек, выраженной гипертензии.

ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА (изоферменты). Изоферментный спектр ЛДГ имеет хорошо выраженную тканевую и ор-

ганную специфичность, благодаря чему его определение имеет высокую диагностическую значимость.

В норме изоферменты ЛДГ, по данным разных авторов, имеют следующее соотношение: ЛДГ, — 30-36%, ЛДГ, — 40-50%, ЛДГ, — 14-20%, ЛДГ, — 0-4%, ЛДГ, — 0-2%, ЛДГ, — 1,2-1,5. Значения нормы могут варьировать в зависимости от метода определения.

Изоферментный спектр ЛДГ мочи в нор ме при следующих показателях: ЛДГ $_1$ — 55-66%, ЛДГ $_2$ — 26-33%, ЛДГ $_3$ — 7-8%, ЛДГ $_4$ — 0-3%, ЛДГ $_5$ — 0-1%.

Активность ЛДГ, в сыворотке крови значительно увеличивается при инфаркте миокарда в течение первых суток (10-20 часов), достигая максимума на 2-3-и сутки. Индекс ЛДГ,/ЛДГ, снижается до 0,6-0,8 и нормализуется через 1-1,5 месяца после мелкоочагового и через 2-3 месяца после крупноочагового инфаркта миокарда. Активность этой фракции повышается также при диффузном гломерулонефрите в стадии почечной недостаточности, начальной и острой стадии хронического гломерулонефрита, тиреотоксикозе, болезни Иценко-Кущинга с выраженной миопатией, мегалобластической анемии, опухолях яичка, гемолизе эритропитов.

Некоторое снижение активности ЛДГ. и ЛДГ₂ наблюдается при атеросклеротическом кардиосклерозе без нарушения кровообращения, в активной фазе пиелонефрита. Активность ЛДГ, повышается при остом лимфобластном лейкозе, мегалобласлической анемии. Снижение активности тракции происходит при пиелонефрите и пругих заболеваниях почек, сопровождаютихся гипоксией.

Активность ЛДГ, повышается при остром лимфобластном лейкозе, доброкачестенных опухолях женских половых органов, токачественных опухолях молочной железы, телчного пузыря, поджелудочной железы, елудка, кишечника, щитовидной железы, три некрозе легких, эмболии легочных сотов.

Активность ЛДГ, повышается при позжении печени вирусного, токсического
гли травматического характера и обострении
пронических гепатитов, в активную фазу
гевматизма, при кардиосклерозе с нарушепем гемодинамики, остром нефрите, нефрогческом варианте хронического нефрита,
гл поражениях почек, сопровождающихся
гх гипоксией, опухолях почек, печени, предтательной железы, шейки матки, молочной
гезы, желудка, лимфоузлов, бронхов, китечника, при тяжелых формах диабета.

Активность ЛДГ, повышается в активтю фазу ревматизма, при кардиосклерозе с срушением гемодинамики, глубоких порастиях почек, сопровождающихся их гиткией, опухолях почек и отторжении петезаженной почки, при поражении печени грусного, токсического, травматического практера и обострении хронических гепа-

титов, метастазах в печень (но не при первичных гепатомах), тяжелых формах диабета.

Характерным изменением в изоферментном спектре ЛДГ мочи является увеличение ЛДГ, и появление фракций ЛДГ, и ЛДГ, что наблюдается при остром и хроническом гломерулонефрите, пиелонефрите и свидетельствует о гипоксии органа, а также отмечается при опухолях лочек.

Аномальные изоферменты ЛДГ — дополнительные фракции ЛДГ в изоферментном спектре сыворотки крови, расположенные между нормальными фракциями, в ряде случаев возникающие при раковых заболеваниях.

ЛЕЙЦИНАМИНОПЕПТИДАЗА (ЛАП) — фермент, катализирующий отщепление амидных групп от аминокислот, в первую очередь лейцина, норлейцина, норвалина. Широко распространен в тканях человека, наибольшее содержание — в тонком кишечнике, почках, печени.

Нормальная активность ЛАП в сыворотке крови составляет 55 ± 10 ЕД/л или 33-100 вМ/(с·л); в моче у мужчив — 0,6— 4,7 МЕ/л, у женщин — 0,1—3,8 МЕ/л.

Повышение активности отмечается при механической желтухе, метастазах в печень, гепатитах различной этиологии, циррозе печени, холецистите, панкреатите, а также в последние месяцы беременности и при приеме пероральных контрацептивов.

Определение активности ЛАП имеет такое же клиническое значение, как и опре-

деление щелочной фосфатазы, однако активность ЛАП никогда не повышается при заболеваниях костной ткани, что может иметь лифференциально-диагностическое значение.

ЛЕЙЦИНАМИНОПЕПТИДАЗА (изоферменты). При электрофоретическом разделении сыворотки крови в норме выявляется одна зона активности фермента — А. Второй компонент — В, появляется в крови при беременности, приеме контрацептивов, механической желтухе.

При других способах разделения выявлячэт до шести изоформ ЛАП в сыворотке крови, греди которых выделяют изоферменты поджелудочной железы, печеночного, почечного, кишечного происхождения.

ЛИПАЗА (Лп) — фермент, катализирующий гидролиз триглицеридов с образованием ди- и моноглицеридов. Наиболее важной с клинической точки зрения является типаза поджелудочной железы, несмотря на то, что в тканях и жидкостях тела встречатотся и другие липазы.

Нормальная активность Л в сывосотке крови составляет 0—470 нМ/(с·л), или 0—28 мкМ/(мин·л), или 0—160 ЕД/л.

Многократное увеличение активности рермента в крови отмечается при остром панреатите с максимумом в первые 12—24 часа и начала приступа и нормализацией после 10—12 дней. Повышение активности Лп отмечается при карциноме поджелудочной жетезы, иногда при хроническом панкреатите

з. в незначительной степени, при острых и кронических заболеваниях почек, а также при спазме сфинктера Одди любого генеза, инфаркте кищки, перитоните, введении гепарина. При паротите уровень Лп не изменяется, если в патологический процесс не вовлечена поджелудочная железа.

Снижение активности Лп вызывают тяжелые металлы, хинив.

В моче фермент отсутствует, в дуоденальном содержимом определяется после стимуляции.

ЛИПАЗА (изоферменты). В норме в сыворотке крови определяются одна анодная (Лп-1) и одна катодная (Лп-2) фракции. Последняя в отдельных случаях расшепляется на ряд подфракций. Фракции имеют органную специфичность (мозговая, селезеночная, почечная, печеночная, лимфоузлов), что принципиально позволяет устанавливать органную патологию по изоферментному спектру липазы.

МАЛАТДЕГИДРОГЕНАЗА (МДГ) — фермент, обратимо катализирующий превращение малата в оксалацетат в присутствии НАД. Имеются и НАДФ зависимые формы МДГ. Особенно много фермента содержится в сердечной мышце, скелетной мускулатуре, печени и почках.

В норме общая активность МДГ в сыворотке крови составляет 43,2±2,6 мкМ/ НАДН₂/(мин л), или 80—130 ЕД (субстрат — малат), или 5—36 ЕД/л. Вследствие широкого распространения МДГ в тканях, определе-

этр ее в сыворотке крови имеет относительэ.е диагностическое значение.

Повышение активности фермента отмечается при инфаркте миокарда с максимумом на 2—4-е сутки, мегалобластной анемии, серповидно-клеточной анемии, острых заболеваниях печени, остром гломерулонефрите, хронической почечной недостаточности, а также при гемолизе различного генеза.

Снижение активности отмечается при калькулезном пиелонефрите, мочекаменной болезни, хроническом пиелонефрите в фазе активного воспаления.

В моче в норме общая активность МДГ практически отсутствует, но обнаруживается в значительных количествах при хроническом гломерулонефрите, первичном и вторич-

ном пиелонефрите.

МАЛАТДЕГИДРОГЕНАЗА (изоферменты). В связи с использованием методов различной чувствительности в сыворотке крови выявляют от двух до шести изоферментов МДГ. Независимо от количества фракций различают цитоплазматические (МДГ-Ц) и митохондриальные (МДГ-М) изоферменты. По данным разных авторов МДГ-Ц составляет 55—75%, МДГ-М — 25—45%.

Активность МДГ-Ц (МДГ-1, МДГ-2) повышается в активную фазу ревматизма, гепатита, при опухолевых процессах с метастазами в печень.

Увеличение активности МДГ-М (МДГ-3) отмечается в фазе активного воспаления при пиелонефрите, прогрессировании хроничеста то то при тепатите с выраженц ситолитическим синдромом.

При затяжном и рецидивирующем гепатите изменения в изоферментном спектре МДГ сохраняются в течение нескольких месяцев. При хронической почечной недостаточности, в тяжелых случаях гепатита, при циррозе печени появляется еще один митохондриальный изофермент — МДГ-4.

При печеночной патологии в моче выявляют 2—4 фракции изоферментов МДГ, при этом митохондрияльные фракции преобла-

дают над цитоплазматическими.

ПЕПСИН — основной протеолитический фермент желудочного сока, катализирующий гидролиз белковых молекул в области пептидных связей при рН — 1,5—2,5. Секретируется в виде неактивного предшественника — пепсиногена. Пепсин и пепсиноген существенно различаются по устойчивости к действию тепла и щелочей. При рН ниже 6,0 пепсиноген превращается в пепсин. Пепсиноген содержится в большинстве биологических жидкостей, включая кровь, мочу (уропепсиноген), ликвор, пот, сперму.

Нормальное содержание пепсиногена в сыворотке крови составляет 133±9 мкг/л, в желудочном соке — 40—60 ЕД/мл или, по методу Туголукова (натощак) — 0—0,2 г/л, после энтеральной стимуляции — 0,2—0,4 г/л, при стимуляции гистамином — 0,5—0,75 г/л.

Нормальная экскреция уропепсина за сутки составляет 38—96 мг или 2—3 мг/ч, имеет циркадный ритм. Стимуляция желудочной секреции не увеличивает экскреции уропепсина, чувствительной, в основном, к изменениям функции почек.

Повышение уровня пепсиногена в крови отмечается при повышенной секреции желудочного сока, увеличении массы стенок желудка, язве двенадцатиперстной кишки, синдроме Золлингера — Эллисона.

Снижение уровня пепсиногена наблюдается при атрофическом гастрите, опухолях желудка, болезни Аддисона.

Увеличение экскреции уропепсина наблюдается после повреждения канальцев почек и особенно после воздействия АКТГ или глюкокортикоидов, а также при синдроме Иценко — Кушинга.

Уменьшение экскреции происходит при почечной недостаточности и болезни Аддисона.

ПИРУВАТКИНАЗА (ПК) — фермент, катализирующий обратимое превращение фосфоенолпирувата в пируват в присутствии аденозиндифосфата. В физиологических условиях реакция сильно сдвинута в сторону образования пирувата. Фермент содержится в эритроцитах, лейкоцитах, мозге, сердце, печени, почках, скелетной мускулатуре.

Нормальная активность ΠK эритроцитов составляет 15,0 \pm 2,0 EД/г гемоглобина, или 1,6 мМ/л эритроцитов, или 435 \pm 58 EД/10 12 эритроцитов.

Снижение активности ПК (до 0,3 мМ/л) является причиной некоторых форм врожденной несфероцитарной гемолитической

анемии и относится к наследственным энзимопатиям.

ПИРУВАТКИНАЗА (изоферменты). В тканях человека выявляется 1—5 фракций ПК. Эритроциты, лейкоциты, мозг, сердце содержат 1 изофермент, печень — 2, почки — 4 изофермента. При гемолитической анемии с дефицитом ПК изофермент из эритроцитов имеет измененную подвижность при электрофорезе по сравнению с нормой.

СОРБИТОЛДЕГИДРОГЕНАЗА (СДГ) — фермент, катализирующий НАД-зависимое превращение сорбита во фруктозу. В организме человека содержится, в основ-

ном. в клетках печени.

В норме в сыворотке крови уровень СДГ составляет 0—5,6 нМ/(сЧл) или до 1,3 ЕД/л.

Повышение активности фермента специфично для поражения печени и отмечается при любом ее заболевании.

СУПЕРОКСИДДИСМУТАЗА (СОД) — фермент, катализирующий дисмутацию супероксидных радикалов О; и Н с образованием перекиси водорода и молекулярного кислорода. Является основным ферментом внутриклеточной антирадикальной защиты.

Нормальная активность в эритроцитах (метод восстановления нитросинего тетразолиевого) составляет 1,04±0,05 усл.ед./мг гемоглобина или 231±10,1 усл.ед./мл эритроцитов, при использовании метода автоскисления адреналина — 60—80%. Величины нормы могут изменяться в зависимости от ис-

та твауемых соединений нитротетразолиевоояда и неунифицированных особенностей ветолик.

Индукцию СОД вызывает повышение прекисных порессов, что происходит при различных пологических состояниях, связанных с нашением общей гемодинамики и микропркуляции, гипоксией различного генеза, интоксикациями экзогенного и эндогенного гарактера, воспалением.

В начальный период этих процессов позышение активности СОД носит защитный эмпенсаторный характер. В стадии декомтенсации антиоксидантных процессов активвость СОД снижается. В связи с этим наиботее информативным является одновременвое определение параметров, характеризуюших, с одной стороны, образование свободвых радикалов и продуктов перекисного окисления липидов (малоновый альдегид, конъюгированные диены и др.), а с другой - активность ферментных и неферментных антиоксидантов (активность супероксиддисмутазы, каталазы или суммарная антиоксидантная активность).

ТРИПСИН, ХИМОТРИПСИН — сходные по структуре и функции ферменты, катализирующие расщепление полипептидных молекул в области пептидных связей: трипсин — в области лизина и аргинина, химотрипсин — в основном, в области карбоксильных групп тирозина и фенилаланина. Ферменты секретируются поджелудочной

железой в виде неактивных предшественников — трипсиногена и химотрипсиногена.

Нормальное содержание трипсина в сыворотке крови составляет 10—60 мкг/л (иммунореактивный трипсин), химотрипсина — около 10 мкг/л.

Повышение уровня трипсина и химотрипсина в крови происходит при пероральном приеме ферментативных препаратов, остром панкреатите.

Снижение содержания ферментов отмечается при раке поджелудочной железы, хроническом панкреатите, муковисцидозе, нарушении всасывания в кишечнике, диабете.

Выделен химотрипсиноген A и В. При активации трипсином химотрипсиноген A превращается в химотрипсин шести молекулярных вариантов, различающихся также по растворимости. Химо-трипсиноген В превращается в химотрипсин В.

ФОСФОГЛЮКОМУТАЗА (ФГМ) — фермент, обратимо катализирующий превращение глюкозо-1-фосфата в глюкозо-6-фосфат. Фермент широко распространен в тканях организма, особенно много его в печени.

Определение общей активности ФГМ в сыворотке крови не имеет существенного диагностического значения в силу неспецифичности и значительно меньшей информативности при патологии печени, чем у других ферментов.

ФОСФОГЛЮКОМУТАЗА (изоферменты). В клетках и тканях человека выявлено от двух до семи изоферментов ФГМ, Кли-

теский интерес представляет изофермента спектр эритроцитов, который имеет генеческую детерминированность. Выявлено фенотипа изоферментов ФГМ эритроци—тип 1 (5 фракций), тип 2-1 (7 фракций), —2 (5 фракций).

ХОЛИНЭСТЕРАЗА (ХЭ). Неспецитеская или псевдохолинэстераза гидролис с наибольшей активностью бутирилхоі а также некоторые другие холиновые гры с образованием холина и уксусной тоты. Фермент встречается практически

Нормальная активность в сыворотке и составляет 50—155 мкМ/(сЧл), или —9300 МЕ, или 4,9—11,9 ЕД/мл.

Определение активности XЭ в клинике зызуется, в основном, в трех случаях:

1) для оценки чувствительности паци
к сукцинилдихолину (суксаметоним,

кан, сколин) — при врожденной низкой

вности ХЭ применение этих миорелак
в невозможно;

2) при обследовании лиц, контактируют с фосфорорганическими инсектицидаинтоксикация этими веществами сождается снижением активности как
эточной ХЭ, так и эритроцитарной
жластеразы; у людей, имеющих
янные контакты с этими соединениями,
ходимо регулярно определять актив-

3) при диагностике декомпенсированнотирроза и других хронических заболеваний печени, когда активность XЭ изменяется параллельно с уровнем альбумина, а повышение активности XЭ предпествует улучшению клинического состояния, отражая индивидуальную динамику патологического процесса.

Снижение активности ХЭ происходит при закупорке желчного протока вследствие развития злокачественной опухоли (при механической (подпечёночной) желтухе повышения активности не наблюдается), при метастазах в печень, прогрессирующем расселянном склерозе, а также в незначительной степени при беременности, нефротическом

синдроме, раке молочной железы.

ХОЛЙНЭСТЕРАЗА (изоферменты). В зависимости от используемого метода в сыворотке крови выделяют от четырех до двенадцати изоформ ХЭ. Изоферментный снектр, а также уровень общей активности и чувствительность к ингибиторам имеют генетическую детерминированность. На основании этих признаков выделяют три фенотипа ХЭ. Процент ингибирования сывороточной ХЭ дибукаином (дибукаиновое число) постоянно для каждого индивидуума и не зависит от изменений общей активности фермента. У 97% людей дибукаиновое число равно 79, у большей части остальных — 62 и у очень небольшой части людей — 16.

ЦЕРУЛОПЛАЗМИН (ЦП; ферроксидаза 1) — компонент фракции α-глобулинов сывороточных белков; может вести себя как оксидаза, окисляя различные полиалкоголи, полифенолы и полиамины. Фермента-

энля реакция происходит в присутствии галентного железа, окисляющегося до галентного. ЦП содержит 90% всей мезаямы и является ее переносчиком, а ее белком острой фазы (см. медь, белки прой фазы).

Пормальное содержание в сыворотке - и составляет 303±124 мг/л или 300— мг л, с возрастом увеличивается, особенженщин. Существуют этнические разливуровне ЦП, некоторые могут возникать использовании разных методов опреде-

Повышение уровня ЦП возникает при гозе печени, шизофрении, ревматоидном гиге, коллагенозах, хронических инфеклых заболеваниях, инфаркте миокарда, гачественных метастазирующих новообваниях, лимфогранулематозе, а также отравлениях солями меди, приеме кондептивов, на последних месяцах беременти.

Снижение уровня ЦП в крови отмечаеттри пониженном синтезе (наследственная тезнь Коновалова — Вильсона, концентратезнь ЦП менее 20 мг/л), повышенной потери тка в связи с заболеваниями желудочношечного тракта, печени, почек, а также п снижении абсорбции меди при тяжелых сушениях всасывания, недостаточности итания.

ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА (ЩФ) — фермент, катализирующий гидролиз эфи- в фосфорной кислоты при рН 9,0—10,0.

ЩФ распространена в тканях человека, особенно много ее в слизистой оболочке кишечника, остеобластах, стенках желчных протоков печени, проксимальных отделах канальцев почек, плаценте, лактирующей молочной железе.

Нормальная активность в сыворотке крови по методу Бессея — Лоури — Брока составляет 278—830 нМ/(с·л), по методу Кинга — Армстронга — 32—92 ЕД/л. Имеется возрастная динамика фермента.

Повышение активности ЩФ в сыворотке крови отмечается при заболеваниях костей — болезни Педжета (деформирующий остит), остеогенной саркоме, а также при метастазах в кости, лимфогранулематозе с поражением костей, болезни Гоше с резорбцией костей, при повышенном метаболизме в костной ткани (заживление переломов), первичном и вторичном гиперпаратиреозе (при вовлечении скелета).

При заболеваниях печени уровень ЩФ имеет дифференциально-диагностическое значение: наибольшее увеличение активности (до 10 раз по сравнению с нормой) происходит при обтурационной (подпеченочной) желтухе различного генеза, первичном билиарном циррозе, в меньшей степени — при гепатитах, холангите. Повышение уровня ЩФ происходит также при хронической уремии, язвенном колите, кишечных бактериальных инфекциях, тиреотоксикозе.

Снижение активности ЩФ в крови отмечено при хроническом гломерулонефрите, гипотиреозе, цинге, выраженной анемии, накоплении радиоактивных веществ в костях.

ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА (изоферменты). Изоферментый спектр ЩФ в ряде случаев является значительно более информативным, чем величина общей активности, так как существенные качественные и количественные изменения в спектре могут происходить при нормальном значении общей активности фермента.

Выделяют пять тканеспецифических изоферментов ЩФ — костный, печеночный, плацентарный, кишечный, почечный.

В норме в крови присутствуют печеночный и костный изоферменты, причем в возрасте до 17—20 лет очень часто обнаруживаются две фракции костного изофермента.

У 20—25% здоровых людей обнаруживается кишечная изоформа, которая в ряде случаев разделяется на 2—3 фракции. Ее наличие зависит от секреторного статуса и группы крови человека: у лиц, имеющих группу крови 0 или В, кишечный изофермент встречается в 30,5%, группу А0 — в 15,2%, группу А — в 2,3% случаев. У здоровых людей с группой крови В и 0 обнаружена выраженная зависимость увеличения активности кишечной ІЦФ через 4—7 часов после приема пищи, особенно жирной.

Плацентарная изоформа ЩФ появляется в сыворотке крови на 16—20-й неделе беременности.

Почечная изоформа ЩФ в сыворотке крови в норме не встречается. Э лоче в норме определяются пять изотментов ІЦФ. І фракция соответствует печеночной фракции в сыворотке крови, II—IV фракции — костному, кишечному и второму печеночному изоферментам. Для V изофермента мочи сывороточного аналога не обнаружено. Их количественное соотношение таково: I — 32±4%, II — 9±2%, III — 25±3%, IV — 13±4%, V — 21±2%.

Изоферментный спектр ЩФ кала содержит в норме две печеночные и две кишечные подфракции.

Изменения в изоферментном спектре ЩФ сыворотки крови при патологических состояниях могут иметь следующий характер:

- 1) увеличение костного изофермента возникает при метастазах в кости, повышенной активности остеобластов (рост костей), возобновлении движения после длительной гипокинезии;
- 2) увеличение активности печеночного изофермента происходит при внепеченочной закупорке желчных протоков, метастазах в печень с желтухой, в меньшей степени при вирусном гепатите, васкулите, беременности; печеночный изофермент ІІ появляется при повреждении клеток паренхимы и рассматривается как следствие холестаза;
- 3) увеличение кищечного изофермента возникает при циррозе печени, пептической язве, а также у лиц с группой крови 0 и В, особенно после приема пищи, при кишечных заболеваниях;

4) аномальный плацентарноподобный изофермент Регана обнаруживается в спектре при карциноме поджелудочной железы, желудка, желчного пузыря, легкого, цирроне печени и других элокачественных опухолях различных тканей.

Выявление нетипичных для нормы изоферментов ЩФ, а также определение их термостабильности и способности инактивироваться различными веществами дают ущественную информацию как дифференциально-диагностического, так и прогностического характера в процессе лечения спухолей.

ПОКАЗАТЕЛИ ЛИПИДНОГО ОБМЕНА

АПОПРОТЕИНЫ — специфические транспортные белки, ответственные за формирование липидов, их метаболические превращения в сосудистом русле и катаболизм в клетках. Выделяют более десяти специфичных апопротеинов. Наибольшую диагностическую значимость имеют апо-протеин А (апо-А) и апопротеин В (апо-В).

Апо-A-I — белок, формирующий липиды высокой плотности и являющийся фактором антириска коронарного атеросклероза.

Нормальное содержание в крови состав-

ляет 1,15-1,70 г/л.

Апо-В — основной белок, формирующий все богатые триглицеридами атерогенные липопротеиды — ЛПОНП, ЛППП, ЛПНП и являющийся лучшим показателем риска коронарного атеросклероза.

Нормальное содержание в крови составляет 0,8—1,1 г/л.

Клинически более чувствительным по-

чазателем риска атеросклероза является тнощение апо-А-І/апо-В. В норме этот по-- эзатель для мужчин равен 1,4 и для женшин - 1.6.

АТЕРОГЕННОСТИ КОЭФФИЦИ-ЕНТ (индекс) — показатель, отражающий за танс между уровнем атерогенных и антиатерогенных липидов и определяемый рормуле:

(XC - a-XC)/a-XC.

: те XC — показатель общего холестерина в плазме.

а-ХС - холестерин липопротеидов высокой плотности.

В норме составляет 1.98-2.51.

Повышение коэффициента атерогенчости наблюдается при гипертонической олезни даже в начальных стадиях и в молодом возрасте, ИБС, всех формах и стадиях -геросклероза. При коэффициенте атерогенвости 3-4 имеется умеренная вероятность развития ИБС, при величине более 4-х — высокая вероятность.

жирные кислоты свобол-НЫЕ — одна из форм транспорта липидов в

крови.

Нормальное содержание составляет 0.08-0.20 г/л или 0.3-0.9 мМ/л.

Отдельные жирные кислоты, в процентах от общего количества, составляют: олеиновая — 26-45, пальмитиновая — 20-25, стеариновая -10-14, линолевая -8-16.

Увеличение концентрации жирных кислот в крови происходит при феохромацитоме,

97

болезни Гирке, алкоголизме, неконтролируемом сахарном диабете, печеночной энцефалопатии, врожденном нарушении метаболизма жирных кислот (болезвь Рефсума), а также при введении гепарина, кофеина, резерпина, адреналина и др.

Снижение содержания жирных кислот отмечено при муковисцидозе, а также при введении аспарагиназы, никотиновой кислоты, пропранолола, клофибрата, инсулина, сахарозы, глюкозы и др.

ЛИПИДЫ ОБЩИЕ — обобщенное понятие, включающее неэстерифицированные жирные кислоты, триглицериды, фосфолипиды, свободный и эстерифицированный холестерин, сфингомиелины.

Нормальная концентрация в сыворотке крови составляет 4.0-8.0 г/л.

Имеются этнические особенности показателей нормы.

Патологические изменения содержания липидов в крови происходят, в основном, в виде увеличения концентрации — гиперлипидемии, касаясь одного или группы липидов.

ЛИПОПРОТЕИДЫ — комплексы жирных кислот и других липидов с альбумином или глобулинами сыворотки крови.

B норме при электрофоретическом разделении фракции липидов имеют соотношение: α -липопротеиды — 32-36%, β -липопротеиды — 54-64%, пребета-липопротеиды — 13-15%, хиломикроны остаются на старте (абсолютные величины зависят от метода определения).

Классификация гиперлипопротеидемий, принятая BO3

Tun	Холестерин плазмы	Холестерин ЛПНП	Тригли- цериды плазмы	Характер нарушения	
1	Повышен	Понижен или в норме	Повышены	Избыток хиломикрон	
lla	Повышен или в норме	Повышен	В норме	Избыток ЛПНП	
116	Повышен	Повытен	Цоветпене	Избыток ЛПНП и ЛПОНП	
111	Повышен	Понижен или в норме	Повышены	Избыток хиломикрон и ЛПНП	
IV	Повышен	В норме	Повышены	Избыток ЛПОНП	
٧	Повышен	В норме	Повышены	Избыток хиломихрон и ЛПОНП	

При классификации по цлавучей плотности (ультрацентрифугирование) выделяют хиломикровы (ХМ), липопротеиды очень низкой плотности (ЛПОНП), липопротеиды низкой плотности (ЛПНП), липопротеиды высокой плотности (ЛПВП).

ЛПВП (α-ЛП). Нормальное содержание в крови составляет 1,3—4,2 г/л; у мужчин — 3,38±0,81 г/л, у женщин — 3,84±0,72 г/л.

Повышение содержания в крови — гиперальфалипопротеидемия при нормальном или сниженном содержании других фракций липидов клинических проявлений не имеет. Может возникать при приеме эстрогенов.

Снижение уровня ЛПВП специфических клинических проявлений также не имеет, но предрасполагает к развитию ИВС, а также может возникать при диррозе печени, обтурационной желтухе, муковисцидозе, приеме андрогенов. Отсутствие ЛПВП танжерская болезнь (встречается чрезвычайно редко).

ЛПОНП (пребета-ЛП). Нормальное содержание в крови составляет 0,8-1,5 г/л; у мужчин — 0,67±0,33 г/л, у женщин 0.45±0.22 г/л.

Повышение концентрации отмечается при гиперлипопротеидемиях III, IV, V типов, гипотиреозе, нефротическом синдроме, уремии, гиперкортицизме, врожденной липодистрофии, алкоголизме, приеме эстрогенов.

ЛПНП (В-ЛП). Нормальное содержание в крови составляет 3,2-4,5 г/л; у мужчин - $3,03\pm0,73$ г/л, у женщин — $2,82\pm0,69$ г/л.

Повышение концентрации отмечается при гиперлипопротеидемии Па, Пб, III типов, сахарном диабете, гипотиреозе, атеросклерозе, ксантоматозе, В-плазмоцитоме.

Снижение содержания ЛПНП до 12-25% от нормы может сочетаться со снижением содержания холестерина и триглицеридов и сопровождаться очень вариабельной клинической картиной — от тяжелых форм до отсутствия клинических признаков. Резкое снижение или отсутствие ЛПНП — абеталипопротеидемия (синдром Бассен-Корнцвейга) является наследственным заболеванием.

Хиломикроны. В норме присутствуют в педовых количествах.

Повышение содержания в крови отмечатся при гиперлипопротеидемии I и V типа, ребольшое повышение — при III типе. Втоличная гиперхиломикронемия отмечается три сахарном диабете, панкреатите, избыточной продукции кортикостероидов, гипотиреозе, нефротическом синдроме, анемии, алкоголизме.

Снижение и отсутствие хиломикронов наблюдается при абеталипопротеидемии и гиперлипопротеидемии IV типа.

ТРИГЛИЦЕРИДЫ — эфиры глицерина и жирных кислот различной природы.

Нормальное содержание в крови составляет 0,5—1,5 г/л, в плавме концентрация несколько ниже, чем в сыворотке крови. С возрастом содержание триглицеридов увеличивается. Желательные уровни для мужчин — 0,45—1,84 мМ/л, для женщин — 0,40—1,53 мМ/л.

Повышение концентрации триглицеридов отмечается при введении кортикостероидов, эстрогенов, пероральных контрацентивов, этанола, при стрессе, диете с высоким содержанием углеводов, гиперлипопротеидемии I, II6, III, V типов, вирусном гепатите, циррозе печени, обтурации желчных путей, панкреатите, нефротическом синдроме, гипертонической болезни, ИБС, гипотиреозе, сахарном диабете, подагре, талассемии.

Снижение содержания триглицеридов происходит при введении аскорбиновой кис-

лоты, гепарина, при абеталипопротеидемии, кронических обструктивных заболеваниях легких, гипертиреозе, гиперпаратиреозе, недостаточности питания, синдроме мальабсорбции.

ФОСФОЛИПИДЫ — липиды, содержащие остаток фосфорной кислоты, основные компоненты клеточных мембран.

Нормальное содержание в сыворотке крови составляет 2,52—2,91 мМ/л или 1,25—2,75 г/л, у людей старше 65 лет — 1,90—3,65 г/л, у детей — 1,80—2,95 г/л.

Увеличение содержания фосфолипидов отмечается при холестазе, легких формах гепатита, гиперлипопротеидемии На и Нб, алкоголизме, циррозе печени, панкреатите, нефротическом синдроме, болезни Гирке, приеме эстрогенов, пероральных контрацептивов.

Снижение концентрации имеет место при тяжелых вирусных гепатитах, гипертиреозе, танжерской болезни, абеталипопротеидемии, пернициозной анемии, серповидноклеточной анемии, рассеянном склерозе.

Нарушение метаболизма фосфолипидов, главным образом сфинголипидов, может иметь наследственный карактер — сфинголипидоз. При этом развиваются такие состояния, как генерализованный ганглиозидоз, синдром Тея—Сакса, синдром Фабри, болезни Гоше, Краббе, Ниманна—Пика, метахроматическая лейкодистрофия.

ФОСФОЛИПИДЫ (фракции). В зависимости от метода разделения в сыворотке прови выявляют 5—11 фракций фосфолисилов в следующем соотношении: фосфатилилхолин — 74,5%, сфингомиелин — 15,2%, лизофосфатидилхолин — 6,5%, фосфатидилэтаноламин — 2,1%, фосфатилинозитол — 1,7%. Указывают также на наличие в сыворотке крови фракций лизоросфатидилэтаноламина, фосфатидилглидерина, фосфатидилсерина, кардиолипина и фосфорных кислот лецитина.

ХОЛЕСТЕРИН (холестерол) — комнонент лицидного обмена, имеющий наибольшее клиническое значение. Находится в крови в свободном и связанном с другими ве-

ществами состоянии.

Таблица 10

Воз-	Холестерин		Холестерин		Холестерин	
раст,	общий		ЛПНП		ЛПНП	
годы	г/л мМ/л		г/л мМ/л		г/л мМ/л	
0-19	1,2—	3,1— 5,9	0,5-	1,6— 3,5	0,30— 0,65	0,8—
20—29	1,2— 2,4	3.1- 6,2	0,6— 1,7	1,6 4,5	0,35— 0,70	0,8—
30-39	1,4—	3,6—	0,7—	1.8—	0,30—	0,8—
	2,7	7,0	1,9	4,9	0,65	2,1
4049	1,5—	3,9—	0,8—	2,1—	0,30—	0,8—
	3,1	8,0	1,9	5,3	0,65	2,2
50—59	1,6—	4,1—	0,8—	2,3—	0,30—	0,8—
	3,3	8,5	2,1	5,7	0,65	2,2
Жела- тель- ные ве- личи- ны	<2,0	<5,2	<1,4	<3.5	0,4— 0,8	1,0— 2,1

Желательные или рекомендуемые величины — уровень, не влияющий на риск возникновения ИБС, — имеют определенные регионарные и этнические различия.

Величины ниже 5,2 мМ/л или 2,0 г/л (200 мг/дл) свидетельствуют об отсутствии

риска развития атеросклероза.

Величины 5,2—6,5 мМ/л (200— 250 мг/дл) — пограничная зона или зона риска.

Величины 6,5—8.0 мМ/л (250—300 мг/дл) — умеренная гиперхолестеринемия.

Величины свыше 8,0 мМ/л свидетельствуют о выраженной гиперхолестеринемии.

Во всех случаях, кроме первого, необходим распиренный анализ— определение холестерина ЛПНП, ЛПВП, триглицеридов.

Увеличение концентрации холестерина— гиперхолестеринемия, является достоверным фактором риска развития атеросклероза. Высокий риск развития коронарного склероза имеет место при уровнях холестерина, превышающих: в возрасте 20—29 лет—5,69 мМ/л, 30—39 лет—6,21 мМ/л, старше 40 лет—6,72 мМ/л.

Увеличение концентрации холестерина в крови происходит при гиперлипидемиях II и III типа, заболеваниях печени с внутрим внепеченочным холестазом, гломерулонефрите, хронической почечной недостаточности, опухолях поджелудочной железы, сахарном диабете, гипотиреозе, подагре, ал-

• голизме, при диете, богатой углеводами и еграми, беременности, применении β-бло• горов, тиазидовых диуретиков, оральных
• нтрацелтивов, кортикостероидов, андрогов.

Снижение концентрации холестерина в нови происходит при поражениях паренхимы печени, абеталипопротеидемии, гипопротеидемии, дефиците О-липопротеидов, гипертреозе, синдроме мальабсорбции, анемиях, ющирных ожогах, при приеме антихолестериновых препаратов.

ПОКАЗАТЕЛИ ОБМЕНА УГЛЕВОДОВ И РОДСТВЕННЫХ СОЕДИНЕНИЙ

ГАЛАКТОЗА — углевод, входящий в состав сахара молока, липидов нервной ткани и других соединений; под действием ферментов превращается в глюкозу.

В норме сыворотка крови содержит 0,02—0,17 г/л или 0,11—0,94 мМ/л галактозы; в моче галактоза не определяется (менее 0,08 мМ/сут).

Уровень в сыворотке повышен у недоношенных детей, в поздние сроки беременности, в период лактации.

Врожденное заболевание — галактоземия, сопровождается высоким содержанием сахара (главным образом галактозы) в крови и моче. Обнаружение галактозы в моче у детей — патогномоничный признак этого заболевания. Нагрузка галактозой — ценная проба для определения функционального состояния печени. Проба положительна в случаях выделения с мочой более 3 г галактозы. Такая проба наблюдается при острых гепазатах, особенно болезни Боткина.

ГЕКСОЗЫ — один из углеводных компонентов гликопротеидов.

В норме общее количество гексоз, свяанных с белками сыворотки крови, составлет 5,8—6,6 мМ/л, из них с серомукоидом 1,2—1,6 мМ/л.

Уровень гексоз возрастает при многих эеспалительных заболеваниях (острый глочерулонефрит, острый гепатит, активный туберкулез, бронхоэктатическая болезнь, эндокардит); снижается при липоидном нефрозе.

Определение содержания в плазме гексоз, связанных с белками — показатель общего количества гликопротеидов, а растворимых в хлорной кислоте — количества серомукоидов.

ГЕКСУРОНОВЫЕ КИСЛОТЫ — компонент глюкозаминогликанов мочи.

В норме содержание в моче у взрослых составляет 2,4—3,9 мг/л, у детей 10—15 лет — 5—10 мг/л.

Увеличение выведения с мочой наблюдается при ревматизме, склеродермии, мукополисахаридозах.

Для диагностики отдельных форм мукополисахаридозов определяется коэффициент К/О — отношение количества гексуроновых кислот, определенного карбазоловым методом, к их количеству, определенному орциновым методом.

ГЛИКОГЕН — полисахарид, являющийся главным резервом углеводов в орга-

низме; основное депо гликогена — печень и мышцы.

Содержание в крови в норме составляет 16,2—38,7 мг/л, у детей — несколько ниже. Почти весь гликоген в крови находится в лейкопитах.

Концентрация гликогена в крови повышается при ряде инфекционных заболеваний, болезнях системы крови, сопровождающихся высоким лейкоцитозом. Возрастает уровень гликогена в крови при гепатолентикулярной дегенерации, диабете и злокачественных новообразованиях.

При острых гепатитах у детей содержание гликогена в крови снижается.

Наследственные нарушения обмена гликогена (гликогенозы) связаны со специфическими дефектами ферментов, участвующих в обмене гликогена. Описаны восемь типов гликогенозов, из которых наиболее распространенным является первый тип (болезнь Гирке). Причиной этого заболевания является дефицит глюкозо-6-фосфатазы.

Наибольшее клиническое значение имеет цитохимическое определение гликогена в клетках крови, костного мозга и печени.

Наследственное заболевание — агликогеноз связано с дефектом фермента гликогенсинтетазы.

ГЛЮКОЗА (виноградный сахар, декстроза) — основной компонент энергетического обмена в организме.

Нормальное содержание в крови составчет 3,33—5,55 мМ/л, в плазме — 3,8— 1 мМ/л. Между плазмой и форменными тементами распределяется почти поровну. В нинномозговой жидкости уровень на 20% же, чем в крови (2,78—3,89 мМ/л). В моче пержание ниже 2,78 мМ/сут (обычными методами не определяется).

В физиологических условиях уровень в повы может повышаться после обильной углеводной пищи, физических нагрузок, сильмых эмопий.

Небольщое снижение может быть при теременности, из-за недоедания, при несбатансированном питании, после приема ганглиоблокаторов.

Глюкозурия возможна при нормальной беременности и после обильного приема большого количества глюкозы.

Гипергликемия наблюдается при многих патологических состояниях: сахарном лиабете, остром нанкреатите, травмах и сотрясениях головного мозга, эпилепсии, энцефалите, токсикозах, муковисцидозе, гемохроматозе, тяжелом тиреотоксикозе, феохромоцитоме, отравлениях окисью углерода, эфиром, ртутью, шоке, психическом возбуждении, повышенной гормональной активности коры надпочечников и передней доли гипофиза.

В зависимости от тяжести сахарного диабета уровень глюкозы натощак составляет: при легкой степени — 6,7—7,8 мМ/л, сред-

ней — 7,8—14,0 мМ/л (до лечения) и тяжелой — более 14,0 мМ/л (тоже до лечения).

Гипогликемия бывает при передозировке инсулина, заболеваниях поджелудочной железы (инсулинома, дефицит глюкагона), злокачественных заболеваниях (рак желудка, надпочечников, фибросаркома), некоторых инфекционных и токсических поражениях печени, болезни Аддисона, гипопитуитаризме, гипотиреозе, наследственных заболеваниях, связанных с дефицитом ферментов (галактоземия, болезнь кленового сиропа, нарушение толерантности к фруктозе), квашиоркоре, врожденной гипоплазии надпочечников, после гастрэктомии, гастроэнтеростомии.

Глюкозурия отмечается при сахарном диабете, тиреотоксикозе, гиперплазии коры надпочечников, нарушениях функции почек, сепсисе, травмах и опухолях головного мозга, отравлениях морфином, хлороформом, стрихнином, феохромоцитоме, панкреатите, синдроме Фанкони.

Повышение в спинномозговой жидности возникает при сахарном диабете, сифилисе ЦНС, эпидемическом полиомиелите, гипергликемии; снижение — при небактериальном менингоэнцефалите, остром гнойном менингите, опухолях мягкой мозговой оболочки, гипогликемии, саркоидозе.

Однократная нагрузка глюкозой (тест толерантности пероральный) вызывает у больных сахарным диабетом медленное на-

тание гликемической кривой, при этом тогликемическая фаза обычно не выявлята, понижение кривой очень медленное; в че определяется сахар. Так, Н.У.Тиц прив дит следующие данные:

Таблица 11

	У здоровых людей, мМ/л	У больных диабетом, мМ/л
-а-жщак	3,9-5,8	Выше 6,4
- ерез 60 мин.	6,7-9,4	Выше 11,1
-ерез 90 мин.	5,6-7,8	Выше 11,1
∗ерез 120 мин.	3,9-6,7	Выше 7,8

После нагрузки у детей, больных сахарным диабетом, также сохраняется повышенвый уровень глюкозы в сыворотке. При повреждении печени гипергликемия развивается быстро, однако максимум кривой обычно ниже, чем при диабете. При инфекционных заболеваниях, болезни Иценко—Кущинга, токсикозах, поражениях ЦНС, гиперфункпии коры надпочечников, феохромоцитоме гликемическая кривая имеет выраженный подъем и замедленный спуск. У больных энцефалитом, аденомой лангергансовых островков, при гипотиреозе отмечается низкий исходный уровень кривой и низкая ее вершина.

Повышается толерантность (тощаковая гипогликемия, уплощенная кривая) при малой скорости абсорбции глюкозы из кишечника (гипофункция надпочечников, за-

болевания кишечника, гипопитуитаризм с вторичной гипофункцией надпочечников), гипотиреозе, гиперплазии или опухоли островков поджелудочной железы (избыточная секреция инсулина).

Снижается толерантность при гипертиреозе, после гастрэктомии, гастроэнтеростомии, при язве 12-перстной кишки, гиперфункции надпочечников, инфекционной токсемии, беременности, поражениях печени, гликогенозах, травмах головы, особенно значительно при поражении или сдавлении гипоталамуса, а тажке после приема фуросемида, глюкокортикоидов, никотиновой кислоты.

При диагностике ранних форм сахарного диабета, а также нарушений функции печени и эндокринных желез применяют двукратную нагрузку глюкозой, нагрузку адреналином, инсулином и комбинированные нагрузки инсулином, кортизоном, АКТГ и глюкозой.

Кортизоновый глюкозотолерантный тест используется у детей при наследственной отягощенности диабетом, инсулиновый — для определения чувствительности к этому гормону (степень выраженности падения уровня глюкозы на 3-й минуте после введения инсулина).

При нарушениях скорости всасывания глюкозы из желудочно-кишечного тракта используется тест толерантности внутривенный.

ГЛЮКОЗАМИН — производное соесинение глюкозы, относящееся к аминосапрам.

Нормальное содержание в сыворотке гови у взрослых составляет 3,4—4,35 мМ/л, детей — 2,9—3,85 мМ/л. Входит в состав чларина, гиалуроновой кислоты.

Имеет отношение к свертывающей сис-

тых инфекционных заболеваниях.

ГЛЮКОЗАМИНОГЛИКАНЫ — тлеводный компонент протеогликанов (мусополисахаридов), входящий в состав межалеточного вещества соединительной ткани.

Нормальное содержание в сыворотке оставляет 4,8—8,4 мг глюкуроновой кислоты, в моче — 2,19±1,16 мг/г креатинина.

Уровень в крови повышается при острых воспалительных процессах, острых гедатитах, циррозе печени, амилоидозе почек, активном хроническом гепатите, особенно билиарном циррозе; снижается при ревматондном артрите.

ГЛЮКУРОНОВАЯ КИСЛОТА — компонент ряда глюкозаминогликанов. В норме содержание в сыворотке крови составляет 12,0—13,0 мг/л или 61,8—66,9 мМ/л.

Уровень возрастает при заболеваниях печени, почек, в меньшей степени — при ревмокардите и раке.

ЛАКТОЗА (молочный сахар) — дисахарид, состоящий из остатков Д-галактозы и Д-глюкозы; синтезируется в молочной железе.

В женском молоке содержание лактозы составляет 75 г/л. В крови лактоза определяется в виде следов (менее 5 мг/л), в моче уровень ее колеблется от 120 до 400 мг/л.

В моче лактоза появляется в поздиле сроки беременности, в период лактации, при врожденном нарушении толерантности к лактозе, при высоком содержании молока в пище.

МУКОПОЛИСАХАРИДЫ — высокомолекулярные соединения, состоящие из производных гексозаминов и гексуроновой кислоты; в организме образуют углеводнобелковые комплексы — протеингликаны, входящие в состав соединительной ткани и слизистых выделений.

Лабораторная диагностика типа мукополисахарида очень сложна. В обычной практике используется определение коэффициента К/О (см. гексуроновые кислоты) и другие методы.

В норме мукополисахариды в моче не определяются.

Уровень мукополисахаридов в моче возрастает при врожденной патологии (мукополисахаридозы), заболеваниях почек с мукопротеинурией, ревматоидном артрите, склеродермии, СКВ, рахите, синдроме мальабсорбции с остеомаляцией, злокачественных новообразованиях с общирными метастазами.

Коэффициент К/О возрастает при болезни Гурлера и снижается при болезни Хантера. Для дифференциальной диагностики между болезнью Моркио и гаргоилизмом гознь Гурлера) используют определение в кератансульфата. С целью пренатальг днагностики мукополисахаридозов пона аменоцентез во втором триместре беченности.

мукопротеиды — кислые глипротеиды, состоящие из слабосвязанных протеидых и белковых компонентов.

Содержание в суточной моче у мужчин ставляет 156 мг, у жевщин — 111 мг.

В физиологических условиях увеличече отмечается в поздние сроки беременности, снижение — в пожилом возрасте. Повымается содержание мукопротеидов при ряде заболеваний легких (пневмония, туберкулез, бронхиальная астма, абсцесс), инфаркте миокарда, раке желудка. Уменьшение возможно при амилоидном нефрозе, сахарном диабете, эмфиземе легких.

МУКОПРОТЕИНЫ — прочное соединение углеводов с полицептидами (например, α-глобулины, резус-фактор, эритропоэтин).

B норме в сыворотке крови составляют $0.40-0.75 \, \mathrm{r/n}$.

Увеличение наблюдается при злокачественных новообразованиях, ревматизме, инфекциях; снижение — при болезнях печени, лечении кортикоидами или АКТГ.

НЕЙРАМИНОВАЯ КИСЛОТА — производное аминосахаров. Входит в состав гликопротеидов, белков сыворотки крови и других соединений; ее уксусные эфиры — сиаловые кислоты.

Содержание в сыворотке крови составляет 2101,5 мкМ/л.

Клиническое значение весьма близко к спаловым кислотам.

ПЕНТОЗЫ — моносахариды; наиболее важными представителями пентоз являются рибоза и дезоксирибоза, входящие в состав нукленновых кислот.

Содержание в крови в норме составляет 25,0 мг/л; в моче в норме практически не определяются (13,3—33,3 мкМ/(кг:сут)).

Пентозурия может носить алиментарный характер (употребление большого количества плодов и ягод), а также наблюдаться в случаях тяжелого сахарного диабета, некоторых интоксикаций, при наследственных заболеваниях (эссенциальная пентозурия), циррозе печени.

ПИРОВИНОГРАДНАЯ КИСЛОТА
— конечный продукт гликолитического распада глюкозы.

Нормальное содержание в крови составляет 34,0—102,0 мкМ/л (в среднем 89,1±6,29 мкМ/л). В крови новорожденных концентрация втрое выше. Экскреция с мочой у здоровых лиц (натощак) — 0,8—1,5 пирувата за 1 час или 10,0—25,0 мг/сут (по другим данным — 1,0 мМ/сут). Концентрация в спинномозговой жидкости — 60,0—190,0 мкМ/л.

В физиологических условиях уровень в крови повышается при нагрузке глюкозой, после тяжелой физической работы. Увеличение содержания в крови отмется при недостаточности тиамина, пакиматозных заболеваниях печени, некомах острых инфекционных заболеванисахарном диабете, сердечной недостаности, после введения камфоры, адреналиях и токсикозах. В спинномозговой кости возрастает при травмах черепа, палительных заболеваниях (менингит, песс мозга).

САХАРОЗА — свекловичный и тросшковый сахар; дисахарид, синтезируемый и участии UDP-глюкозы и фруктозо-6эсфата.

В норме содержание в сывортке крови сотавляет 1,75 мкМ/л, в моче — 64,26 мкМ/л.

Сахарозурия встречается при наследтвенном усилении синтеза сахарозы в органаме (редкая аномалия обмена). Пробой на карозу пользуются при отрицательной рекции мочи на сахар. В моче сахароза повышается при врожденном нарушении толерантности к лактозе.

СЕРОМУКОИДЫ — глюкопротеиды; ∘бладают кислотными свойствами.

Нормальное содержание в сыворотке крови составляет 0,22—0,28 г/л.

Уровень возрастает при воспалительных процессах, опухолях, инсульте, стрессе, ревмокардите; снижается при гепатитах, циррозе печени, рассеянном склерозе, гепатоцеребральной дистрофии.

Диагностическое значение близко к другим глюкопротеидам (см. гексозы, сиаловые кислоты).

СИАЛОВЫЕ КИСЛОТЫ — производные нейраминовой кислоты, входящей в состав гликопротеидов, гликолипидов, белков сыворотки крови.

Нормальное содержание в сыворотке крови составляет 2,0—2,33 мМ/л свободной нейраминовой кислоты или сиаловых кислот. С возрастом содержание увеличивается. Уровень повышается в крови при различных воспалительных процессах, раке, недостаточности кровообращения II и III степени, инфекционном миокардите, туберкулезе, лейкозе, лимфогранулематозе, коллагевозах, эндокардите, остеомиелите, обтурационной желтухе; снижается при циррозе печени, пернициозной анемии, болезни Коновалова—Вильсона, гемохроматозе.

ФРУКТОЗА (плодовый сахар, левулеза) — моносахарид, входящий в состав сахарозы и ряда олиго- и полисахаридов.

В норме содержание фруктозы в сыворотке крови составляет 10,0—50,0 мг/л или 5,55—277,5 мкМ/л, в моче — менее 333,0 мкМ/сут. Алиментарная фруктозурия отмечается чаще всего у детей после обильного употребления в пищу фруктов и меда.

Уровень фруктозы в сыворотке повышается при наследственном нарушении толерантности к фруктозе, эссенциальной фруктозурии, заболеваниях печени. Уве-

тичивается выделение фруктозы с мочой гри сахарном диабете, поражениях печени; т детей фруктозурия может наблюдаться гри диспепсиях, токсикозах, экссудативном диатезе.

Проба нагрузкой фруктозой используется для выявления нарушений метаболизма фруктозы и поражений печени. После нагрузки содержание фруктозы в сыворотке снижается при гликогенозе I типа.

ПОКАЗАТЕЛИ ОБМЕНА ГОРМОНОВ

АДРЕНАЛИН — гормон мозгового слоя надпочечников. Является медиатором симпатической и ЦНС, влияет на многие внутриклеточные процессы обмена веществ, в частности, на гликогенолиз и липолиз.

Содержание в норме составляет в плазме 1,91—2,46 нМ/л, в моче — 30,0—80,0 нМ/сут. Экскреция у мужчин после 50-ти лет выше, чем у женщин.

Днем концентрация в моче больше, чем ночью. В суточной моче количество свободного адреналина несколько меньше, чем связанного (42% и 58%).

Физическая нагрузка, курение, эмоциональный стресс вызывают повышение уровня адреналина в крови.

Резко увеличено содержание адреналина в плазме при феохромоцитоме, нейробластоме, ганглионевроме, гипертонии, гипергликемии. Повышение содержания катехола• тов в плазме соответственно отражается - их уровне в моче.

Повышается экскреция адреналина артериальной гипертонии, феохромоциче, параганглиомах, в острый период инркта миокарда, при маниакально-депресивном психозе, остром болевом синдроме,
гриступах стенокардии, инфекционных заолеваниях, облитерирующем эндартериите;
снижается при коллагенозах, острых лейкозах у детей, при поражении гипоталамуса,
миастении, синдроме Иценко—Кушинга,
гипогликемии.

С диагностической целью целесообразно исследовать все звенья метаболизма катехоламинов.

АДРЕНОКОРТИКОТРОПНЫЙ ГОРМОН (АКТГ; кортикотропин) — горчон передней доли гипофиза, стимулирующий биосинтез и секрецию гормонов коры надпочечников.

Нормальное содержание в плазме в 8 часов утра составляет 10,0-100,0 пг/мл 2,2-22 пМ/л), у новорожденных нескольно выше — $120,0\pm8,3$ пг/мл. Вечером уровень понижается до 50,0 пг/мл.

Концентрация возрастает при болезти Иценко—Кушинга, Аддисона, врождентой гиперплазии надпочечников, синдроме Нельсона, эктопической АКТГ-продукции; нижается при вторичной недостаточности задпочечников, опухолях надпочечников.

Для диагностики гипопитуитаризма исгользуется тест стимуляции инсулином (ответ неадекватный или отсутствует). Тест стимуляции АКТГ применяется с диагностической целью при болезни Аддисона (ответ отсутствует или неадекватный), гипопитуитаризме (ответ несколько снижен, затем постепенно возрастает), врожденной гиперплазии надпочечников (увеличение 17-КГС и 17-КС); тест не рекомендуют использовать для диагностики синдрома Кушинга.

АЛЬДОСТЕРОН — гормон коры надпочечников, относящийся к минералокортикоидам; регулирует водно-солевой обмен.

При диете с умеренным содержанием натрия *в норме* уровень альдостерона в плазме у женщии составляет 0,14—0,83 нМ/л, у мужчин — 0,17—0,61 нМ/л, в моче — 4,5—17,5 мкг/сут (в среднем менее 55,0 нМ/сут).

В физиологических условиях концентрация в плазме возрастает при беременности (в 2—3 раза), при диете, бедной натрием (в 2—5 раз), в моче — при диете, бедной натрием и богатой калием, физических нагрузках, беременности (в несколько раз), при избыточном приеме воды.

В патологических условиях содержание альдостерона в плазме возрастает при первичном альдостеронизме (синдром Конна), гиперплазии издпочечников, вторичном альдостеронизме (злоупотребление диуретиками, слабительными), сердечной недостаточности, циррозе печени, при отеках с задержкой натрия, гепатитах, в послеоперационном периоде, при синдроме Бартера, хроническом гломерулонефрите, гиперто-

• текой болезни IIБ и IIIA; снижается при
• ни Аддисона, гипоальдостеронизме,
• ник отеках, экламсии, чрезмерном
• нии растворов глюкозы, избыточной
• лии дезоксикортикостерона, сахарном
• те, острой алкогольной интоксикации,
• случаев при синдроме Тернера. Соот• твенно концентрации альдостерона в
• зи меняется и его содержание в моче.

В клинической практике используются ---ты, определяющие продукцию альдосте-

- 1. Тест стимуляции АКТГ. В норме чез 30 мин после введения АКТГ уровень
 ълостерона в крови повышается от исходто в среднем на 0,39 нМ/л. При первичной
 -- почечниковой недостаточности уровень
 тается низким.
- 2. Тест стимуляции путем ограничения приема натрия. Содержание в моче альдостесона в норме повышается. При первичном эльдостеронизме уровень ренина повышается незначительно или не меняется.
- 3. Тест угнетения путем введения изотонического раствора хлористого натрия. При первичном альдостеронизме в моче повышается уровень альдостерона более чем на 50%, а в плазме — более чем на 10 нг/100 мл.
 - 4. Тест угнетения нагрузкой натрием. При первичном альдостеронизме содержание альдостерона в моче повышается, активность ренина в плазме низкая.

При невозможности определения альдостерона в некоторых лабораториях может

быть использован коэффициент натрий/калий. Увеличение этого коэффициента в сыворотке крови выше 32 и уменьшение в слюне ниже 0,6 является достоверным признаком первичного альдостеронизма.

АНГИОТЕНЗИН-ПРЕВРАЩАЮ-ЩИЙ ФЕРМЕНТ (АПФ) — гликопротеид, содержится, главным образом, в легких. Является основным ферментом сосудистого тонуса.

Нормальное содержание в сыворотке у детей до 16 лет — 9.0 — 33.4 E/π , у взрослых — 6.1 — 26.6 E/π .

Активность фермента повышается при алкогольном повреждении печени, иногда при сахарном диабете, саркоидозе, увеличении активности щитовидной железы; снижается при болезнях легких, понижении активности щитовидной железы, лечении каптоприлом.

Определение АПФ используется, главным образом, для диагностики саркоидоза.

АНТИДИУРЕТИЧЕСКИЙ ГОР-МОН (АДГ; вазопрессин) — гормон задней доли гипофиза, ингибирующий диурез и оказывающий вазопрессивное действие.

Содержание в плазме при нормальном потреблении жидкости составляет 1,4—3,8 пг/мл, в моче — 8,5—62,6 нг/сут.

Уровень меняется в зависимости от осмоляльности плазмы. Несоответствие избыточной продукции гормона осмоляльности плазмы возникает при острой перемежаютуберкулезном менингите, туберкулезе туберкулезном менингите, туберкулезе тах, сердечной недостаточности, токсико-ременности; снижается в плазме при незрном диабете, нефротическом синдроме.

Тесты стимуляции продукции гормона:

 ограничением приема воды, имеюжи диагностическое значение при несахарм диабете;

2) угнетением путем водной нагрузки — при несахарном диабете и синдромах с избыной секредией гормона (ответ неадекватый).

ВАНИЛИЛ-МИНДАЛЬНАЯ КИС-ЛОТА (ВМК) — основной суммарный метатит адреналина и норадреналина.

В норме содержание в моче составляет 2.5—38,0 мкМ/сут, у детей до 12—15 лет—

Определение уровня ВМК является поназателем функциональной активности симпатико-адреналовой системы. Стойкое повышение наблюдается при феохромоцитоме. Экскреция возрастает при нейробластоме, ганглионевроме.

ГАСТРИН — гормон, образующийся в слизистой оболочке желудка. Стимулирует текрецию соляной кислоты, воды и электротитов желудком, секрецию ферментов желудка и поджелудочной железы.

Нормальный уровень в сывортке у взрослых составляет 20—200 пг/мл, чаще всего ниже 100 пг/мл. Имеет суточную периодику.

Содержание повышается при синдроме Воллингера—Эллисона (гастринома), хроническом атрофическом гастрите, раке желудка, пернициозной анемии, хронической почечной недостаточности (в 50% случаев); снижается при гипотиреозе, антрэктомии с ваготомией.

Стимуляция продукции гастрина введением кальция или секретина используется с диагностической целью при синдроме Золлингера—Эллисона.

ГИДРОКОРТИЗОН (кортизол) — гормон коры надпочечников из группы глюкокортикоидов. Участвует в регуляции углеводного, белкового и жирового обмена.

В утрениие часы нормальное содержание в плазме составляет 60—240 мкг/л или 0,14—0,64 мкМ/л, к вечеру уровень понижается примерно на 50%. С мочой выделяется 75—270 мкг/сут или 207—745 нМ/сут.

Содержание в плазме возрастает при болезни Иценко—Кушинга, аденоме и раке надпочечников, синдроме эктопической продукции АКТГ; снижается при болезни Аддисона, адреногенитальном синдроме, гипопитуитаризме.

В моче уровень повышается при опухолях надпочечников, болезни Иценко—Кушинга, сахарном диабете; уменьшается при болезни Аддисона, заболеваниях печени.

Диагностическое значение свободного гидрокортизона такое же, как и общего. Содержание свободного гидрокортизона в моче у взрослых составляет 10—100 мкг/сут

-276,0 нM/сут) и значительно выше,

Г. ПЮКАГОН — гормон поджелудоч--- тезы (А-клеток островков Лангерган--- тмулирует гликогенолиз и липолиз.

у норме содержание в плазме у взроссоставляет 75,0±4,0 пг/мл (30— -- п).

Дефицит глюкагона может свидетельтвовать об уменьшении массы поджелудочрой железы (опухоли, воспаление, панкреаэктомия).

С диагностической целью используется тест стимуляции аргинином (повышенный этвет наблюдается при сахарном диабете, хронической почечной и печеночной недостаточности). В клинической практике применяются также тест толерантности (в/в или в/м введение глюкагона), тест угнетения нагрузкой глюкозой, тест стимуляции глюкагоном.

ГОНАДОТРОПНЫЕ ГОРМОНЫ (лютеинизирующий и фолликулостимули-

рующий гормоны гипофиза и хорионический гонадотропин плаценты).

Суммарное содержание в норме в моче у мужчин составляет 4—15 МЕ/сут, у женщин — 7—60 МЕ/сут на протяжении менструального цикла, в менопаузу — 11—934 МЕ/сут. Во время беременности уровень гонадотропинов резко возрастает.

До полового созревания гормоны в моче не определяются. Экскреция их возрастает при кастрации, иногда при мужском псевдогермафродитизме; уменьшается при лечении эстрогенами.

ДЕГИДРОЭПИАНДРОСТЕРОН (ДЭА) — андрогенный гормон коры надпочечников; контролирует развитие половых признаков и поддержание половых функций.

В норме содержание общего ДЭА в сыво ротке у мужчин составляет 1,7-4,2 нг/мл или 4,3-10,8 нМ/л, у женщин — 2,0-5,2 нг/мл или 5,2-13,5 нМ/л.

Уровень возрастает при андрогенитальном синдроме, гирсутизме, поликистозе яичников, опухолях надпочечников; снижа ется с возрастом у мужчин и женщин, при гиперлипидемии, псориазе, психозе.

Нормальное содержание дегидроэпиагдростерона сульфата (ДЭА-С) в сыворотке у мужчин составляет 1,99—3,34 мкг/мл. у женщин — 0,82—3,38 мкг/мл. Увеличени отмечается у женщин с гирсутизмом, акнепри опухолях коры надпочечников, синдру ме Штейна—Левенталя, врожденной надпо••• овой гиперплазии; снижение — при •• эточности функции надпочечников.

моче при определении ДЭА как фрак . 7-кетостероидов уровень гормона у
 . ла составляет 1,27±0,24 мг/сут, у жен — 1,2±0,35 мг/сут.

11-ДЕЗОКСИКОРТИКОСТЕРОН

— тормон коры надночечников; мипортикоид, регулирующий водно-солечен.

З норме содержание в сыворотке утром заяет 130—373 пМ/л (метод РИА) или 109 пМ/л (метод ГЖХ).

екреция гормона зависит от уровня п снижается при ее угнетении дексаном. Концентрация гормона в физиоэтеских условиях снижается к вечеру ти в два раза.

Повышается количество ДОКС при адтенитальном синдроме, связанном с дежтом 17- и 11-монооксигеназы, а также й недели беременности и особенно к мостату родов.

В клинике используется тест угнетения Сом с целью диагностики первичного засстеронизма (снижение экскреции альтерона при этом заболевании не происхот. Тест применяют с осторожностью при эмеваниях почек, сердечной недостаточти, гипокалиемии.

ДИОКСИФЕНИЛАЛАНИН (ДОФА) гормон мозгового слоя надпочечников, ∗дшественник дофамина.

129

Нормальная концентрация в моче составляет 40,6—562,8 нМ/сут (277,3±31,4 нМ/сут). Экскреция у детей ниже, чем у взрослых. Во все периоды у женщин выделяется больше, чем у мужчин.

Клинико-диагностическое значение такое же, как и у других катехоламинов (см.

дофамин, адреналин, норадреналин).

ДОФАМИН — гормон мозгового слоя надпочечников, медиатор симпатической нервной системы. Является производным дезоксифенилаланина (ДОФА).

Нормальное содержание в плазме составляет менее 888,0 пМ/л, в моче — 121,4— 2425,0 нМ/сут. Экскреция с мочой у детей до 15-ти лет ниже, чем у взрослых. Содержание в моче у женщин выше, чем у мужчин.

Дофамин является предшественником адреналина и норадреналина. Изменения концентрации этого гормона в плазме и моче те же, что и у других катехоламинов. По сравнению с другими гормонами мозгового слоя надпочечников экскреция дофамина более значительно возрастает при гипертоническом кризе и снижается при пар кинсонизме.

ИНСУЛИН — гормон поджелудочной железы, синтезируемый из проинсулина в β-клетках островков Лангерганса. Является регулятором углеводного и липидногобмена.

Нормальное содержание в сыворотке крови натощак составляет 6—24 мкЕД/мл (мМЕ/л).

эрвень в сыворотке возрастает при нноме, хронических заболеваниях певкромегалии, синдроме Кушинга, нани толерантности к фруктозе и галакжирении, дистрофической миотонии; этся при юношеском диабете, сахармабете, диабетической коме, гипопитуме. При соотношении инсулина (в мл) к глюкозе (в мг/100 мл) более жно предполагать инсулиному.

держание инсулина в сыворотке при тении перорального теста толерантностиюкозе: через 30 мин — 25—231, через 44н — 18—276, через 120 мин — 16—через 180 мин — 4—38 мкЕД/мл. При пробе содержание инсулина возрастанекоторых больных с реактивной гипогчией, при диабете, акрометалии, поравки печени, синдроме Кушинга, синдрорнера, липодистрофии; снижается при теском диабете, у больных сахарным том, начавшимся в зрелом возрасте, у тих больных диабетом, получающих интен, при гипопитуитаризме, гипофункаралночечников.

Снижение уровня глюкозы натощак же 30 мг/100 мл) и повышение инсулина тее 15 мкЕД/мл) — показатель опухоли жреатических островков (тест угнетения те 72-часового голодания).

Инсулина клиренс-тест — наиболее точжіх метод оценки скорости клубочковой жіть грации, однако он мало доступен для актической медицины. КАЛЬЦИТОНИН (КТ; тиреокальцитонин) — гормон щитовидной железы. Обладает гипокальциемическим и гипофосфатемическим действием, вместе с паратгормоном поддерживает постоянную концентрацию кальция в крови.

В норме содержание в сыворотке у мужчин составляет менее 100 нг/л или 29 пМ/л, у женщин — в 4 раза ниже.

Повышается уровень в сыворотке при беременности, снижается с возрастом; резко возрастает при медулярном раке щитовидной железы, хронической почечной недостаточности, пернициозной анемии, алкогольном циррозе печени, синдроме Золлингера—Эллисона, в некоторых случаях при раке легкого, молочной железы, простаты. При стимуляции кальцием уровень кальцитонина в сыворотке повышается при медулярном раке щитовидной железы, исевдогипопаратиреозе. Тест стимуляции пентагастрином также используется для диагностики медулярного рака щитовидной железы (уровень гормона возрастает).

17-КЕТОСТЕРОИДЫ (17-КС) — гор моны коры надпочечников (производные андрогенов) и половых желез. У мужчин 1/3 17-КС, выделяемых с мочой, происходит из тестостерона, а 2/3 — из синтезируемых в коре надпочечников, у женщин — в основном за счет образующихся в коре над-

почечников.

Нормальное содержание в моче у мужчин составляет 6,6—23,4 мг/сут или 22,4—

-_ \мкМ/сут, у женщин — 6,4—18,0 мг/сут 22,2—62,0 мкМ/сут. В дневное время С выделяется больше, чем ночью. Зи-• - содержание 17-КС в моче выше, чем ле-- У женщин экскреция возрастает в кли-• терический и предменструальный перио-. У новорожденных и детей в возрасте до ти лет содержание в моче ниже, чем у одних. После 50-ти лет уровень · жается почти двое.

Определение 17-КС — весьма доступпоказатель функционального состояния зы надпочечников. Этот показатель мо-• -- быть использован для контроля за эф-:- тивностью и правильностью терапии

Увеличение экскреции 17-КС происхотри опухолях коры надпочечников, ко-- де проявляются синдромом Иценкодинга или андрогенитальным синдро-• ч Причем в первом случае повыщение - реции менее выражено, чем во втором. з синдроме Иценко-Кушинга без анато-• г.еских изменений в надпочечниках со-- жание 17-КС в моче чаше всего соответ-- - - сет норме. Увеличение экскредии 17-КС тюдается при диэнцефальных нарушеях, акромегалии, сахарном диабете, тесчихулярных опухолях, введении тестостеза, АКТГ, опухолях яичников, гиперплаги надпочечников.

Снижается экскреция при болезни Адгисона, пангипопитуитаризме, опухолях гипофиза, гипотиреозе, истощении, сердечной недостаточности, бронхиальной астме, некоторых инфекционных заболеваниях, нефрозе, циррозе печени.

С диагностической целью используется в некоторых случаях определение фракций 17-КС. Основным представителем β-кетостероидов является дегидроэпиандростерон, а с-кетостероидов - андростерон и этихоланолон. Отношение фракций α/β в норме выше пяти, при раке надпочечников ниже пяти (за счет увеличения β-фракции). Изучение фракций имеет значение для дифференциальной диагностики андрогенитального синдрома и поликистоза яичников (синдром Штейна-Левенталя), для гиперплазии и аденомы надпочечников. Так, при гиперплазии β-фракция почти не меняется, после хирургического вмешательства возрастает и сохраняется повышенной несколько дней.

КОРТИКОСТЕРОН (глюкокортикоид) — гормон коры надпочечников. Является регулятором углеводного, белкового и жирового обмена, кроме того обладает минералокортикоидными свойствами.

Нормальное содержание в плазме составляет 0,13—2,3 мкг/100 мл или 3,8— 66,5 нМ/л.

Уровень возрастает при адреногенитальном синдроме с дефицитом 17-α-гидроксилазы, врожденном дефиците 18-гидроксилазы, аденоме надпочечников, синдроме потери солей. Соотношение гидрокортизон/кортикостерон снижается после приема АКТГ.

лютеинизирующий гормон

... Г) — гонадотропный гормон передней доли гипофиза. Стимулирует секрецию полозых гормонов — эстрогенов и прогестерона у ненщин и тестостерона у мужчин.

Нормальное содержание в сыворотке ставляет 13,1 мЕД/мл (6—23 мЕД/мл). В тренние часы уровень выше, в вечерние ниже среднего значения. В норме у женщин: в голикулярную фазу — 5—30, в середине жла — 41—154, в лютеиновую фазу — 1—40, в менопаузу — 30—200 мЕД/мл. В торвые месяцы жизни ребенка уровень гормана в сыворотке выше, чем у детей в препутатном возрасте.

Количество гормона в моче у мужчин гоставляет в среднем 16,8 ЕД/л, у женщин в гередине цикла — 16,7 ЕД/сут. У детей до 15-ти лет эти значения ниже.

Повышается содержание в плазме при тервичной дисфункции половых желез, синдроме Штейна—Левенталя; снижается при вторичной недостаточности половых желез, нарушении функции гипофиза и гипоталамуса, изолированном дефиците гонадотропных гормонов, связанном с аносмией и гипосмией, изолированном дефиците лютеинизирующего гормона, приеме прогестерона, дигоксина, больших доз эстрогенов.

Определение ЛГ в моче используется для диагностики эндокринных нарушений у детей с признаками раннего созревания.

НОРАДРЕНАЛИН — гормон мозгового слоя надпочечников, продуцируется

также симпатической нервной системой, является ее медиатором, стимулирует гликогенолиз и липолиз.

Нормальное содержание в плазме составляет 0,615—3,23 нМ/л, в моче — 20—240 нМ/сут. Уровень у детей ниже, чем у взрослых. Выведение у женщин выше, чем у мужчин. Имеет суточную периодику, как и адреналин. В суточной моче свободного норадреналина в 3,7 раза больше, чем связанного. В физиологических условиях выведение с мочой возрастает при физических нагрузках и эмоциональных стрессах.

Диагностическое значение такое же, как и адреналина. Однако имеются некоторые особенности. Так, при феохромоцитоме уровень норадреналина в плазме более высокий, чем адреналина. Значительно возрастает выделение норадреналина при маниакальном возбуждении. При наследственной фенилировиноградной олигофрении содержание в моче катехоламинов понижено, причем норадреналин экскретируется в форме β-глюкуронида, а адреналин — в свободной форме.

5 - О К С И И Н Д О Л У К С У С Н А Я

5-ОКСИИНДОЛУКСУСНАЯ КИСЛОТА (5-ОИУК) — основной конеч-

ный метаболит серотонина.

В норме с мочой выделяется 10—20 мкМ/сут (по другим данным — 11,4—45,7 мкМ/сут). Экскреция у детей от 1-го года до 15-ти лет ниже, чем у взрослых. Количество в моче утром выше, чем вечером и ночью. Возрастает экскреция у беременных в ПІ триместре.

Значительно увеличивается содержатие 5-ОИУК в моче при карциноидах кидечника и легких. Повышение уровня выme 142 мкM/сут является доказательным тя этого заболевания. Однако и небольшое эвышение может быть ранним признаком арциноидного синдрома. Увеличивается жекреция 5-ОИУК при феохромоцитоме, - нфаркте миокарда (в первые сутки), в ряде тучаев при гипертонической болезни, в -- рвые часы после операции на сердце, при тачественных опухолях предстательной -- лезы, аллергических реакциях, геморра-:ческом васкулите у детей; снижается при -вматоидном артрите, резекции тонкой инки, фенилкетонурии, болезни Хартну-. 1. мастоцитозе.

11-ОКСИКОРТИКОСТЕРОИДЫ 11-ОКС) — гормоны коры надпочечников.

Нормальное содержание в плазме сотавляет 130—230 мкг/л или 0,358— ,635 мкМ/л.

Уровень возрастает к концу беременвости, после хирургического вмешательства, при мышечных нагрузках, эмоциональных реакциях, гиперкортицизме; снижается в плазме при болезни Аддисона, вторичной надпочечниковой недостаточности, гипорункции гипофиза, инфекционном полиартрите, бронхиальной астме.

Определение 11-ОКС, как и других кортикостероидов, является тестом для контроля за состоянием функции коры надпочечни-

ков при лечении стероидными препаратами. Тест используется не ранее чем через 5—7

дней после отмены препарата.

17-ОКСИКОРТИКОСТЕРОИДЫ (17-ОКС) — гормоны коры надпочечников, составляющие вместе с кортикостероном почти 80% от суммарной продукции гормонов, выделяемых надпочечниками. Участвуют в регуляции углеводного, белкового и других видов обмена.

В норме содержание в плазме равно 140—550 нМ/л, в моче свободного гормона 0,04—0,28 мг/сут или 0,11—0,77 мкМ/сут, суммарного 1,31—7,39 мг/сут или 3,6—20,4 мкМ/сут. Уровень в плазме повышается

во 2-й половине беременности.

Увеличение содержания 17-ОКС в плазме отмечено при болезни Иценко—Кушинга, аденоме и раке надпочечников, после хирургического вмешательства, при синдроме эктопической продукции АКТГ, тиреотоксикозе, ожирении, стрессе, тяжелой гипертензии, акромегалии; снижение — при болезни Аддисона (иногда полностью отсутствуют), гипопитуитаризме, гипотиреозе, врожденной гиперплазии надпочечников (андреногенитальный синдром).

Экскреция с мочой возрастает при болезни Иценко—Кушинга, тиреотоксикозе, акромегалин, синдроме эктопической продукции АКТГ, стрессе, тяжелой гипертензии, ревматоидной пурпуре; снижается при болезни Аддисона, гипопитуитаризме, гипотиреозе. Содержание в моче свободных * ЭКС возрастает, а связанных снижается заболеваниях печени и почек.

Применение функциональных проб деобразно для оценки состояния гипофина-надпочечниковой системы. Так, при муляции с помощью АКТГ экскреция окС у больных аддисоновой болезнью не жется, а у здоровых людей и больных с промом Иценко—Кушинга возрастает. ба с дексаметазоном при болезни Ицен—Кушинга выявляет снижение экскрети 17-ОКС с мочой более чем на 50%, а при зароме Иценко—Кушинга этого снижея не наблюдается.

17-ОКСИПРОГЕСТЕРОН — стерозаний гормон надпочечников. Наиболее зецифичный показатель для диагностики эреногенитального синдрома, предшес-

тенник кортизола.

Нормальное содержание в сыворотке у итей до половой зрелости 0.1-2.7 нМ/л, мужчин -0.8-6.0 нМ/л, у женщин: в фолнкулярную фазу -0.5-2.1 нМ/л, лютеиювую -1.1-8.8 нМ/л, менопаузу — ниже 1.5 нМ/л.

Содержание повышается при врожденной гиперплазии надпочечников, иногда при пухолях яичников или надпочечников. У воворожденных (5—10-й день со дня рождения) концентрация гормона выше 50 нМ/л указывает на врожденную гиперплазию.

ОКСИТОЦИН — гормон задней доли гипофиза. Стимулирует сокращение матки и

выделение молока.

Нормальное содержание в плазме составляет менее 3,2 мкЕД/мл. Уровень снижается при стрессе.

ПАРАТИРЕОИДНЫЙ ГОРМОН (паратгормон, паратирин) — гормон паращитовидных желез; регулирует метаболизм кальция и фосфора.

Сведения о *нормальном содержании* паратгормона в сыворотке зависят от подходов, используемых в различных лабораториях:

- определение N-концевых фрагментов — 230—630 пг/мл (Тиц, 1986);
- определение С-кондевых фрагментов — 20—70 мкэкв/мл (Тип, 1986):
- общее содержание 4—9 мкэкв/мл (Вашингтонский университет, 1995);
- иммунореактивный гормон 3 мкг/л (Бышевский, Галян, 1993);
- интактный гормов 20—65 пг/мл (Крузе-Яррес, 1993).

Уровень повышается при первичном гиперпаратиреозе, эктопической секреции паратгормона (рак почек, бронхогенный рак), вторичном гиперпаратиреозе (хронические заболевания почек), псевдогипопаратиреозе, дефиците витамина Д, флюорозе, синдроме Золлингера—Эллисона, псевдоподагре, травмах спинного мозга, при семейном медуллярном раке щитовидной железы; снижается при гипопаратиреозе после тиреоэктомии, гиперкальциемии при отсутствии почечной недостаточности и гиперпаратиреоза, саркоидозе, гипертиреозе. Уровень парат-

те мона коррелирует с размерами аденомы концентрацией остеокластов на поверы сти кости.

Для выявления функциональной активти паращитовидных желез используется т с ЭДТА. В норме после введения ЭДТА тевень кальция восстанавливается в течете 12 ч, при недостаточности паращитовидтых желез это восстановление замедляется.

С-ПЕПТИД — гормон, продуцируечий β-клетками островков поджелудочной ∗елезы; образуется при расщеплении проднсулина.

Нормальное содержание в сыворотке эставляет 0,7—4,0 нг/мл.

Уровень повышается при инсулиноме и соррелирует с уровнем инсулина; возрастат, но в меньшей степени, при обострении гронического панкреатита. Снижается при декусственной гипогликемии.

Тест используется для наблюдения за больными после панкреатэктомии, для опреленения уровня эндогенного инсулина на фове введения экзогенного инсулина, для инрпретации изменений содержания инсушна при задержке его в печени.

ПРЕГНАНДИОЛ — продукт обмена прогестерона и эстрогенов.

Нормальное содержание в моче: в детстви возрасте — менее 0,3—0,9 мкМ/сут, мальчиков 10—15-ти лет — 0,3—2.2 мкМ/сут, у девочек — 0,3—3,7 мкМ/сут, у взрослых мужчин — 1,14—4,44 мкМ/сут.

Уровень в моче у женщин зависит от фазы менструального цикла: фолликулярная — менее 3,1 мкМ/сут, лютеиновая — 6,2—21,8 мкМ/сут. К концу беременности количество прегнандиола возрастает до 60—210 мкМ/сут.

Повышение содержания в моче у мужчин вызывает подозрение на феминизирующую опухоль коры надпочечников. У девочек экскреция возрастает при преждевременном половом созревании. Выделение прегнандиола с мочой повышается при хорионэпителиоме, врожденной гиперплазии надпочечников, при некоторых опухолях яичников, лютеиновой кисте яичников.

Снижение экскреции отмечается при недостаточности плаценты, смерти плода, преэкламсии, недостаточности функции яичников, гипертонической болезни и хроническом нефрите у беременных.

Введение АКТГ повышает первоначальный уровень в моче в 3—4 раза.

ПРОГЕСТЕРОН — гормон желтого тела яичника; необходим для осуществления всех этапов беременности.

В норме в сыворотке у мужчин содержится менее 0.5 нг/мл или 0.38-0.95 нМ/л, у женщин: в фолликулярную фазу — 0.17-0.90 нг/мл или 0.05-2.8 нМ/л, в лютеиновую фазу — более 7 нг/мл или 19-95 нМ/л, при беременности в 1 триместре — 15-50 нг/мл или 47-159 нМ/л, в конце беременности — 120-190 нг/мл или 360-570 нМ/л,

э менопаузу — 0,03—0,3 нг/мл или 0,09 э5 нМ/л. В пубертатном возрасте (I стадия) мальчиков — 0,11—0,26 нг/мл, у девочек — -0,3 нг/мл.

Средний уровень в моче у мужчин — 12±0,1 мкг/г креатинина, у женщин: в тликулярную фазу — 1,4±1,1 мкг/г креатинина, в лютеиновую — 7,7±4,6 мкг/г театинина. Во время беременности уромень повышается до 25,7 мкг/г креатинина.

Увеличение в сыворотке наблюдается тли врожденной гиперплазии надпочечнив, пурном заносе, хорионэпителиоме яичников; ижение — при угрозе выкидыща, синдрочеталактореи — аменореи. При двойне урогеть прогестерона выше, чем при наличии дного плода.

В качестве опухолевого маркера испольется исследование прогестероновых рецепров в ткани. В норме этот показатель ниже фМ/мг белка. Показатель возрастает и карциноме грудной железы, яичников,

ПРОЛАКТИН (лютеотропный горч:н). Продуцируется передней долей гипотеза. Стимулирует пролиферацию молочной елезы и секрецию молока.

В норме содержание в плазме у мужчин иставляет 5.2 ± 0.5 (7—18) нг/мл, у женшин — 8.5 ± 1.5 (6—24) нг/мл, в период лактации — 215 нг/мл, в фолликулярную фазу — 21.7 ± 1.5 нг/мл, в лютенновую — $25.2\pm$

1,0 нг/мл. У беременных в I триместре — ниже 80 нг/мл, во II — ниже 160 нг/мл, в III — ниже 400 нг/мл. У новорожденных уровень в 10 раз выше, чем у взрослых.

Содержание возрастает при опухолях гипофиза, аменорее, гипоталамо-гипофизарных нарушениях, первичном гипотиреозе, невротической анорексии, поликистозе яичников, почечной недостаточности, экзопической продукции гормона, действии больших доз эстрогенов, применении пероральных контрацептивов, резерпина, морфия.

Показатель может быть неспецифическим маркером лимфопролиферативных заболеваний.

При стимуляции аргинином содержание пролактина снижается при его дефиците, при стимуляции инсулином реакция отсутствует при пангипопитуитаризме и у некоторых больных с пролактинсекретирующими опухолями. Тест стимуляции тиреолиберином — снижение от исходного уровня пролактина при гиперпролактинемии, вызванной опухолями гипофиза. Для выявления пролактинсекретирующих опухолей используется также тест угнетения введением L ДОФА, стимуляции аминозином и др.

РЕНИН — гормон, образующийся в почках. Под его воздействием один из глобулинов плазмы превращается в активное сосудосуживающее вещество — ангиотензин.

Активность ренина плазмы при нормальном содержании натрия равна 0,2- тег/(мл-ч). Активность выше при верти-- тыном положении тела, при диете с низким держанием натрия; снижается с возрастом.

Активность повышается при гипертоглеской болезни, вторичном гиперальдоснизме, ренинсекретирующих опухосиндроме Бартера, сужении почечных срмальным артериальным давлением и
ками при циррозе печени, гепатите, негозе, сердечной недостаточности, при гизалиемии, недостаточности коры надпонников.

Содержание ангиотензина I в плазме у тровых людей составляет 11—88 нг/л, антензина II в артериальной крови — 24± нг/л, в венозной — на 25—50% ниже.

Диагностическое значение такое же,

ки у ренина.

СЕРОТОНИН (5-окситриптамин) — омон, образующийся из триптофана в — рвной системе, кишечнике, тромбоцитах и — утих тканях. Относится к биогенным ами-им, обладает широким, напоминающим аджалин, спектром действия.

В цельной крови в норме — 230— 460 вМ/л, в плазме — 0,28—1,7 мкМ/л, в тромбодитах — $314 \text{ нг}/10^3 \text{ клеток, в моче}$ — 0.5-1.2 мкМ/сут.

Уровень повышается в цельной крови при карциноидном синдроме, при этом его количество может возрастать более чем в 100 раз. Повышается содержание серотонина в крови при некоторых доброкачественных опухолях; небольшое увеличение отмечено при демпинг-синдроме, острой кишечной непроходимости, муковисцидозе, остром инфаркте миокарда; снижается при паренхиматозных заболеваниях печени, колециститах, остром лейкозе, обострении хронического лейкоза, синдроме Дауна, наличии фенилкетонурии. Особенно значительное снижение (почти до полного исчезновения) наблюдается при болезни Верльгофа.

Исследование содержания серотонина в крови — важный диагностический показатель, используемый также и для контроля в постоперационном периоде у больных с карциноидной опухолью (см. 5-оксииндолуксусная кислота). При ряде заболеваний изменения уровня гистамина и серотонина имеют противоположную направленность.

СОМАТОТРОПНЫЙ ГОРМОН (СТГ, соматотропин, гормон роста) — продуцируется клетками передней доли гипофиза. Стимулирует рост костей, мышд, органов.

Нормальное содержание в сыворотке (плазме) составляет 2—10 нг/мл или 0—118 пМ/л. Уровень имеет выраженную суточную периодику. У женщин концентрация не-

телько выше, чем у мужчин. У новорождентых составляет 10—40 нг/мл. Уровень повытается при физической и эмоциональной натузке, при нарушениях питания.

Содержание в сыворотке повышается эт гиперпитунтаризме, акромегалии, гичетизме, почечной недостаточности, длизъном голодании, эктопической продукции этомона (опухоли легкого, желудка), приеме стикотропина, инсулина, эстрогенов; сниелется при гипофизарной карликовости, гиэпитунтаризме, гиперкортицизме.

Рядовое исследование содержания сочатотропина менее целесообразно, чем ченка его секреции с помощью теста стимуяции аргинином, глюкагоном, L-ДОФА, чесулином и теста угнетения глюкозой. Во чех случаях, кроме теста угнетения глюкоий, при гипопитуитаризме ответ отсутствует и неадекватен (все значения ниже 5 нг/мл). Тесты используются для диагностики гипергипопитуитаризма, гигантизма, акромегатин, эктопической продукции гормона.

ТЕСТОСТЕРОН — гормон, образуюшийся главным образом в мужских половых -- лезах. Обусловливает развитие вторичных теловых признаков, половое созревание, -- грмальную половую функцию.

В норме у взрослых мужчин в сыворотсе содержится общего тестостерона 575±
145 нг/мл или 19,8±5,5 нМ/л, у женщин —
19±13 нг/100 мл или 1,71±0,46 нМ/л.
У мужчин уровень снижается в период по-

коя и после нагрузки глюкозой, повышается после физической работы. В моче у мужчин 20—50-ти лет концентрация составляет 40,0—64,5 мкг/сут, у женщин — 2,1—10,7 мкг/сут.

Уровень в сыворотке повышается при продуцирующих тестостерон опухолях, преждевременном половом созревании и гиперплазии надпочечников у мальчиков, заболевании трофобласта во время беременности, феминизации, синдроме Штейна—Левенталя, идиопатическом гирсутизме, вирилизирующих опухолях яичников, адренобластоме.

Снижается содержание гормона в сыворотке при крипторхизме, первичном и вторичном гипогонадизме, импотенции, синдроме Клайнфелтера, синдроме Дауна, уремии, печеночной недостаточности, синдроме Каллмана. Изменения в моче соответствуют сдвигам в сыворотке крови.

В норме свободный тестостерон содержится в сыворотке у мужчин в количестве 7,9±2,3 нг/100 мл, у женщин — 0,31±0,07 нг/100 мл, что составляет 1—1,5% от общего тестостерона. Уровень свободного гормона повышается после введения эстрогенов и при гипертиреозе; снижается при гипогонадизме, ухудшении функции печени, после введения андрогенных стероидов.

ТИРЕОГЛОБУЛИН — специфический белок щитовидной железы, содержащий йод; предшественник гормонов щитовидной железы. В сыворотке в норме концентрация не тее 50 нг/мл.

Уровень повышается при высокодифтренцированном раке щитовидной железы,
пертиреозе, подостром тиреоидите, добротественной аденоме щитовидной железы
всегда); снижается до нормы после опетивного лечения рака и повышается при
нвлении метастазов.

Антитела к тиреоглобулину.

В норме в сыворотке титр антител опрезнатся у взрослых в разведении менее 10, у детей — менее 1:4. Низкие титры нажидаются примерно у 10% здоровых лиц н признаков заболевания, у 90% антитела тиреоглобулину отсутствуют.

Повышается титр антител при этоиммунном тиреоидите (болезнь Хашисто), иммунном гипертиреозе, в ряде слушев при тиреотоксикозе, пернициозной жемии, сочетании хромосомных аномалий аутоиммунных заболеваний (синдромы луна, Тернера). Слабоположительные репльтаты могут наблюдаться при раке щивидной железы, нетоксическом зобе. Месте с тем нормальные титры не исклюбают тиреоидит Хашимото.

ТИРЕОЛИБЕРИН (ТРГ; тиреотротен-релизинг-гормон) — гормон гиноталамугормона. Стимулирует продукцию тиреотропного тормона.

Нормальный уровень в плазме 7— 33 иг/мл (в среднем 19,8±3,1), в моче у мужчин — 195 нг/сут, у женщин — 119 нг/сут. В первые сутки у новорожденных уровень выше.

Содержание гормона повышается при первичном и вторичном гипотиреозе, снижается при гипертиреозе (см. тиреотропный гормон).

ТИРЕОТРОПНЫЙ ГОРМОН (ТТГ; тиреотропин) — гормон передней доли гипофиза. Стимулирует образование и секрецию гормонов щитовидной железы.

Нормальное содержание в плазме составляет 2—9 мкЕД/мл (у женщин несколько выше, чем у мужчин), у новорожденных менее 20 мкЕД/мл.

Уровень повышается при первичном гипотиреозе (при наличии или отсутствии зоба), тиреоидите Хашимото, подостром тиреоидите, эктопическом образовании тиреотропина, введении препаратов лития, йодита калия, тиреолиберина; снижается при вторичном гипотиреозе, аденоме щитовидной железы, при аутоиммунном тиреоидите с клиническими проявлениями гипертиреоза.

Тест стимуляции тиреолиберином используется для дифференциальной диагностики гипотиреоза, вызванном поражением гипоталамуса (нормальный ответ на стимуляцию) и связанном с поражением гипофиза (неадекватный ответ или отсутствие ответа). Тест стимуляции титропаром дает положительный ответ при вторичном гипотиреозе, при первичном гипотиреозе ответ отсутствует. ТИРОКСИН (T_4 ; тетрайодтиронин) — тормон щитовидной железы. Стимулирует тоглощение кислорода и скорость метаботизма в тканях; выделение стимулируется тиреотропным гормоном (см. $\tilde{u}o\partial$).

Нормальный уровень общего тироксина (T_4) в сыворотке 4,6—10,9 (8,5±0,3) мкг/100 мл или 60—140 нМ/л. У беременных и детей младшего возраста уровень выше 16,0-15,0 мкг/100 мл).

Содержание в сыворотке возрастает при гипертиреозе, повышении уровня тироксинсвязывающего глобулина (беременность, генетическое повышение), гепатите, эжирении, в некоторых случаях при остром тиреоидите, йодной нагрузке; снижается при гипотиреозе, понижении уровня тирозинсвязывающего глобулина, пангипопитуитаризме.

Отношение тироксин/тироксинсвязывающий глобулин в норме составляет 2,7—6.4; этот коэффициент повышается при гипертиреозе и снижается при гипотиреозе.

Уровень белковосвязанного йода, в основном состоящего из тироксина, выше 0,67 мкМ/л свидетельствует о тиреотоксикозе, ниже 0,32 мкМ/л — о гипотиреозе. Более гочные результаты дают исследования бутанолькстрагируемого (гормональносвязанного) йода, состоящего почти исключительно из тироксина.

Содержание свободного тироксина (сТ₄) в норме в сыворотке составляет 0,82,4 нг/100 мл или 10,3—31,0 пМ/л. Количество его *повышается* при гипертиреозе, лечении тироксином; *снижается* при гипотиреозе, лечении гипотиреоза трийодтиронином.

Тироксина свободный индекс (сТ₄И) используется для диагностики гипер- и гипо-

тиреоза и альбумином.

ТИРОКСИНСВЯЗЫВАЮЩИЙ ГЛОБУЛИН (ТСГ) — транспортная форма тироксина в крови. Концентрация этого комплекса определяется интенсивностью секреции тироксина и потреблением гормона в тканях. Тироксин может образовывать комплексы с преальбумином и альбумином.

Нормальное содержание в сыворотке составляет 13—30 мг/л или 220—510 нМ/л. При беременности более 5-и месяцев уровень возрастает в 2 раза и выще. Показатель используется для определения функционального состояния щитовидной железы и для контроля за результатами лечения.

Образование тироксинсвязывающего белка возрастает при введении экстрогенов и снижается при введении андрогенов.

Уровень повышается при вирусном гепатите, острой перемежающейся порфирии, гипотиреозе; снижается при хирургических стрессах и тяжелых заболеваниях, нефротическом синдроме, гипофункции яичников, лечении антибиотиками, активной акромегалии. генетически зависимым снижением уровня ТСГ. ТРИЙОДТИРОНИН (Т₃) — гормон титовидной железы. Биологическое дейстиме аналогично Т₄, но в несколько раз более тыражено.

В норме в сыворотке у взрослых общего содержится 1,15—1,90 мг/л или 1,77—193 нМ/л.

Уровень повышается при гипертиреозе, токсикозе, зобе с дефицитом йода; снижатся при гипотиреозе, острых заболеваниях, и состояниях со сниженным уровнем тиксинсвязывающего глобулина, действии с-ксаметазона, салицилатов.

Свободный трийодтиронин (сТ₃) в сытротке составляет 3,54—10,16 пМ/л. Его товень повышается при гипертиреозе, снижается при гинотиреозе.

Тест угнетения трийодтиронином (тест →рнера): при гипертиреозе ответ отсутствуили неадекватен, нормальное угнетение тмечается при зобе (дефицит йода) и при наушениях синтеза гормонов.

ФОЛЛИКУЛОСТИМУЛИРУЮ-ЩИЙ ГОРМОН (ФСГ; фоллитропин) онадотропный гормон передней доли гипофиза. Стимулирует развитие семенных манальцев и сперматогенез у мужчин и фолликулов у женщин.

Нормальное содержание в сыворотке (плазме) у мужчин составляет 3,4—15,8 мЕД/мл, у женщин: в фолликулярную фазу—2,7—10,5 мЕД/мл, в лютеиновую—1,7—6,5 мЕД/мл, в менопаузу—37—

100 мЕД/мл. Во время беременности уровень понижается почти до нуля.

В моче концентрация у мужчин равна 4—18 ЕД/сут, у женщин — 3—12 ЕД/сут.

В сыворотке и моче уровень ФСГ повы шается при первичной недостаточности яичников, дисфункции сперматогенеза, алкоголизме, синдроме Клайнфелтера, синдроме Тернера, кастрации, в менопаузу.

Снижение концентрации отмечается при вторичной недостаточности яичников гипофункции гипоталамуса, невротической анорексии, раке предстательной железы, ге мохроматозе, серповидно-клеточной анемии, действии эстрогенов, пероральных контрацептивов.

Тест стимуляции гонадотропных гормонов гипофиза (ЛГ и ФСГ) кломидом позволяет при нормальном ответе исключить органическое поражение гипофиза, при измененном ответе предположить возможность такого поражения. Ответ отсутствует при гипоталамо-гипофизарной дисфункции, отсутствует или неадекватно изменее при невротической анорексии и в пубертатный период.

ХОРИОНИЧЕСКИЙ ГОНАДОТРО-ПИН (ХГ) — гормон плаценты. Способствует сохранению желтого тела и стимулирует продукцию прогестерона.

В норме в сыворотке крови и моче качественными методами не определяется. Полуколичественным методом обнаруживается в сыворотке в количестве ниже 40 мЕД/мл.

• -- ниже 30 мЕД/мл. Эти показатели т быть использованы для дифференци-- пей внизу живота, возникающих по причинам.

Количественные исследования уровня тединиц хорионического гонадотропи-XГ) с помощью радиоиммуноанализа пали быстрый рост секреции этого горы в начале беременности (максимум в ме и моче отмечается в конце I триместинижение содержания во II и III тригах (моча в I триместр — 100000—00, во II — 22000, в III — 39000 ЕД/сут). жчин и небеременных женщин в сывове в норме содержится менее 3,0 мЕД/мл. Определение β-субъединиц ХГ исполься в качестве маркера опухолей. Его со-

тся в качестве маркера опухолей. Его сосание возрастает при пузырном заносе, чонкарциноме, тератомах яичников и нек, семиноме и опухолях желудка, леголительной железы.

Снижение отмечается при угрожающем этидыше и внематочной беременности.

Определение гормона позволяет оценить - чльтаты хирургического и химиотерапевческого лечения, выявить рецидивы, исзъзовать для диагностики беременности, бенно многоплодной.

ХОРИОНИЧЕСКИЙ ЛАКТОСО-ЧАТОТРОПНЫЙ ГОРМОН (ХЛСГ; хотеммеммотропин, плацентарный лактоген) - гормон плаценты; по биологическим и иммунологическим свойствам близок к лютеотроцному и соматотрошному гормонам.

Нормальное содержание в сыворотке крови у небеременных женщин составляет 0,5 мкг/мл. Во время беременности уровень повышается: на 20-22-й неделе - до 1,0-3.8 мкг/мл, в конце срока — до 4—10 мкг/мл (у беременных, больных диабетом, до 11= 1,0 мкг/мл).

Снижение содержания гормона при ток сикозе с гипертензией может предшествовать выкидышу. Нормальный или повышенный уровень в моче позже восьми недель беремен ности указывает на пузырный занос. Паде ние концентрации ниже 4 мкг/мл посл-30 недель свидетельствует о возможной угро

зе жизни плода.

ЭСТРАДИОЛ ОБЩИЙ (Е2) — женс кий половой гормон; в детородном возрастпочти полностью образуется в яичниках (см

эстрогены).

В норме у мальчиков в пубертатном ворасте в сыворотке содержится 2-20 пг/м или 7-73 пМ/л, у девочек в этом возрасте -0—300 nr/мл или 0—1101 nM/л, у мужчин — 8—36 пг/мл или 29—132 вМ/л, у женщин в фолликулярную фазу - 10-90 пг/мл или 37-330 пМ/л, в середине пикла - 100-500 пг/мл или 367—1835 пМ/л, в лютеиновую фазу — 50 -240 пг/мл или 184—881 пМ/л. в менопаузу — 10-30 пг/мл или 37-110 пМ/л; при беременности 6-8 недель -7,6-11,7 пг/мл или 28-42 пМ/л, 25-28 недель — 41,8—158 пг/мл или 153—580 пМ/л.

В моче у мужчин содержится 0— ЕМ сут, у женщин в фолликулярную фа-0—11 нМ/сут, в фазу овуляции — 15— ЗМ/сут, в лютенновую фазу — 15— ЗМ сут, в менопаузу — 0—15 нМ/сут. В момужчин преобладают фракции эстрона и

Повышение содержания гормона в сыво--- происходит при феминизации у детей, генпродуцирующих опухолях, гинекочи, циррозе печени.

снижение содержания отмечается при инфином и вторичном гипогонадизме, синче Тернера.

ЭСТРИОЛ ОБЩИЙ (E₃) — женский вой гормон (см. эстрогены).

Знорме содержавие у мужчин и женщин . воротке составляет менее 2 нг/мл или ... В конце беременности (36—40 не-

. 1 mmM/cyr.

При неосложненной беременности ровень свободного эстриола постепенно вызрастает и равен на 25-й неделе — 12,1—4,7 нМ/л, на 40—41-й неделе — 36,4—36,8 нМ/л.

Резкое увеличение в сыворотке свободнеого эстриола указывает на вероятность преждевременных родов, а снижение концентрации (в половине случаев) — на синдром Дауна, врожденные пороки сердца, пороки развития ЦНС.

Снижение содержания общего эстриола в крови у беременных возникает при наличии факторов риска (диабет, преэкламсия, резус-конфликт, перенашивание, анемия, пиелонефрит и др.).

ЭСТРОГЕНЫ — женские половые гормоны. Продуцируются яичниками, плацентой и корковым веществом надпочечников. Основное значение — обеспечение репродуктивной функции женского организма. Наиболее активный экстроген — эстрадиол.

Суммарное содержание эстрогенов в сыворотке крови у детей составляет менее 30 пг/мл, у вэрослых мужчин — 40—115 пг/мл, у женщин в 1—10-й день менструального цикла — 61—394 пг/мл, 11—20-й день — 122—437 пг/мл, в менопаузу — менее 40 пг/мл.

При беременности концентрация эстрогенов составляет: 0—12 недель — 700—8700 пг/мл, 36—42 недели — 8000—31000 пг/мл.

После прекращения менструаций основными эстрогенами являются эстрин и эстриол.

В норме с мочой суммарно эстрогены выделяются в количестве 1 мкг/сут, у взрослых мужчин — 5—25 мкг/сут, у женщин в предовулярной фазе — 5—25 мкг/сут, в фазе овуляции — 28—100 мкг/сут, в лютеиновой фазе — 22—80 мкг/сут, в менопаузе — менее

Повышение концентрации в сыворотке тюдается при опухолях яичников, некох опухолях яичек, коры надпочечников, энэпителиоме.

Снижение происходит при недоразвизяичников, гипопитуитаризме, гипофункоры надпочечников.

ЭСТРОН — женский половой гормон « эстрогены).

В норме содержание неконъюгированто гормона в сыворотке крови у мужчин
тавляет 111—629 пМ/л, у женщин в фолткулярную фазу — 74—555 пМ/л. С мочой
ткретируется у мужчин — 11—30 нМ/сут,
женщин в овулярный период — 41—
5 нМ/сут, в лютеиновую фазу — 37—
тм/сут, в менопаузу — 4—26 нМ/сут,
товень гормона в сыворотке повышается на
4—41-й неделе беременности в 10 раз.

ПОКАЗАТЕЛИ ПИГМЕНТНОГО ОБМЕНА

∆-АМИНОЛЕВУЛИНОВАЯ КИС-ЛОТА — предшественник порфобилиногена, из которого образуются порфирины.

Нормальная концентрация в моче — 9,9—53,4 мкМ/сут, в сыворотке — 1,2—

1,8 мкМ/л (у детей ниже).

Содержание в крови и моче повышается при перемежающейся порфирии в период обострения, «пестрой» порфирии, эритробластической протопорфирии, наследственной копропорфирии, врожденной печеночной порфирии. Некоторое повышение может быть при диабетическом ацидозе, наследственной тирозинемии, в ІІІ триместре бере менности, а также при свинцовой интокси кации, отравлении бензолом и другими ток сическими веществами. Приступы острой порфирии могут провоцировать некоторые лекарственные препараты (диазепам, аминопиридин, барбитураты, этанол, сульфаниламиды и др.).

БИЛИРУБИН — желто-красный пигседт, образующийся в ретикулоэндотелизной системе при распаде гемоглобина, ...лобина, цитохромов.

В норме сыворотка крови содержит об---- билирубина — 8,5—20,5 мкМ/л, свя---- билирубина — 0,9—4,3 мкМ/л, сво---- пого (прямого) — 6,4—17,1 мкМ/л. У --- рожденных концентрация выше (17,1 мкМ/л). В моче у здоровых людей не оп-

Повышение общего билирубина в сывоке наблюдается при воспалительных,
- сических и неопластических повреждеих клеток печени, гемолитических заболевиях, физиологической желтухе новорожзных, закупорке вне- и внутрипеченочных
- лчных протоков, синдромах Дубина—
- энсона, Криглера—Найяра, синдроме
- льбера, нарушении толерантности к
- ктозе. Желтуха обычно появляется при
вне билирубина в крови, превышающем
- 34 мкМ/л. Билирубинурия возникает
- закупорке внепеченочных желчных пу- паренхиматозной желтухе и отсутствует
- гемолитической желтухе.

Увеличение содержания связанного биточна в сыворотке отмечается при подпеточных желтухах, циррозе, холецистите, тангите, холестазе, раке печени, синдрол. Дубина—Джонсона, Ротора, гипотиреозе воворожденных, абсцессе печени, лептостозе, хроническом панкреатите, желтухах - жменных, отравлении бледной поганкой, приеме аминосалициловой кислоты, андрогенов, никотиновой кислоты, пенициллина, сульфаниламидов, эритромицина, эстрогенов. У больных с повыщенным содержанием связанного билирубина в сыворотке возникает билирубинурия. В кале количество стеркобилина понижено. Увеличение связанного и отчасти свободного билирубина отмечается при токсическом поражении печени.

Таблица 12 Биохимическая характеристика желтух (А.Ш. Бышевский, О.А. Терсенов, 1994)

Признаки	Желтухи		
	механическая (обтураци- онная, подпе- ченочная)	паренхима- тозная (печеночная)	гемолити- ческая (надпече- ночная)
Свободный билирубин крови	Не изменен	Незначи- тельно повышен	Резко повышен
Связанный билирубин крови	Резко повышен	Значительно повышен	но повышен
Билирубин мочи	Значительно повышен	Незначитель- но повышен	Не изменен
Уроб <mark>илиноге</mark> н мочи	Не изменен или снижен	Значительно	Резко повышен
Стеркобилин <i>кала</i>	Снижен	Снижен или не изменен	То же
Органо- специфи- ческие ферменты	повыпеня умеренно	Резко повышены на ранних стадиях	Не изменены
Функцио- нальные пробы	В дебюте нормы, затем изменены	Патологи- чески изменены	Норма

Повышение уровня свободного билирутина в сыворотке возникает при гемолизе нобой этиологии, синдроме Криглера—Найтра, синдроме Жильбера, хроническом эритполастозе, галактоземии, пароксизмальной темоглобинурии, при отравлении бензолом, чухомором, возможно после приема некототых лекарственных препаратов (допегита, педометацина, фурацилина, окситетрациклина, сульфаниламидов).

КОПРОПОРФИРИН — промежуточ-

вый продукт пигментного обмена.

Нормальное содержание в цельной кроси составляет 0—30 нМ/л эритроцитов, в чоче — 51—351 нМ/сут, в кале — 600— 1800 нМ/сут (количественная флюорометрия). Экскреция в физиологических условиях увеличивается после приема грубой пищи и физической нагрузки.

Порфирии — заболевания, связанные с наруше--пем обмена порфиринов, при этом происходит накоптение и выведение в избытке с мочой или калом порфиринов и их производных.

Уровень копропорфирина в крови возрастает при врожденной эритропоэтической порфирии, эритропоэтической протопорфирии, отравлениях свинцом, эритропоэтической копропорфирии.

Значительно повышается экскреция с мочой при врожденной эритропоэтической порфирии, наследственной копропорфирии, поздней кожной порфирии; менее выражено увеличение при острой перемежающейся порфирии, лейкозах, анемиях (апластичес-

кой, пернициозной), лимфогранулематозе истинной полицитемии, заболеваниях печени, пеллагре, ожогах, инфекционных заболеваниях, выраженном дефиците железа синдроме Дубина—Джонсона, эритропоэтической протопорфирии, при отравлениях мышьяком, четыреххлористым углеродом, этанолом, свинцом.

В кале содержание копропорфирина повышается при врожденной эритропоэтической порфирии, наследственной копропорфирии и, в меньшей степени, при острой перемежающейся порфирии, поздней кожной порфирии, эритропоэтической протопорфирии.

МЕЛАНИН — пигмент кожи и радужной оболочки глаз.

У здоровых людей в моче не определяется. Экскреция отмечена у больных меланомой в 25% случаев, чаще при метастазах в печень.

ПОРФОБИЛИНОГЕН — азотистый пигмент, предшественник уропорфириногена и копропорфириногена.

Нормальный уровень в моче составляет 0 — 8,8 мкМ/сут, у детей — до 1,1 мг/л.

Содержание повышается при эритропоэтической протопорфирии (латентной), острой перемежающейся порфирии (явной), смешанной порфирии (явной), может выделяться при отравлении свинцом, копропорфирии и комбинированной порфирии.

ПРОТОПОРФИРИН – предшественник железосодержащего пигмента — гема.

В норме уровень в цельной крови — ме-.89 мкМ/л эритроцитов, в кале — менее мкМ/сут.

В кале концентрация повышается при тропоэтической протопорфирии, сменной порфирии, острой перемежающейся фирии, интоксикации свинцом.

СТЕРКОБИЛИНОГЕН — продукт — евращения билирубина; под действием кистрода воздуха превращается в стеркобилин.

Нормальное содержание в кале составзет 50—300 мг/сут.

В физиологических условиях снижение эмпентрации может наблюдаться у детей.

Увеличение содержания отмечается при темолитической желтухе, снижение — при чеханической желтухе, кахексии, некоторых анемиях, после лечения антибиотикачи. У больных паренхиматозной желтухой возможно небольшое понижение.

УРОБИЛИНОГЕН — продукт превращения билирубина. При окислении на воздухе превращается в уробилин.

Нормальное содержание в моче составляет 0.08-4.23 мкМ/сут (по другим сведениям — виже 1.7 мкМ/сут), в кале — 67-473 мкМ/сут.

Уровень в моче повышается при заболеваниях печени (портальный цирроз, гепатит, токсическое поражение печени, обтурация желчных путей), внутрисосудистом гемолизе, кровоизлияниях в ткани, запорах, сердечной недостаточности, возможно при свинцовом отравлении и пернициозной анемии; отсутствие или снижение в моче наблюдается при полной обтурации желчных путей без их инфицирования, после начальной стадии острого инфекционного гепатита, почечной недостаточности, холестазе.

В кале содержание возрастает при гемолитической анемии без нарушения функции печени; снижается при низкой концентрации гемоглобина, пероральном применении антибиотиков, полной обтурации желчных путей.

УРОПОРФИРИН — азотистый пигмент пиррольного ряда, предшественник копропорфирина.

В норме в цельной крови не определяется, в моче содержится 60 нМ/сут, в кале — 12—28 нМ/сут. В эритроцитах появляется при врожденной эритропоэтической порфирии.

В моче концентрация возрастает при врожденной эритропоэтической порфирии, поздней кожной порфирии, острой перемежающейся порфирии, наследственной порфирии, «пестрой» порфирии, наследственной копропорфирии.

В кале повышается при врожденной эритропоэтической порфирии, поздней кожной порфирии, острой перемежающейся порфирии, «пестрой» порфирии.

ПОКАЗАТЕЛИ ОБМЕНА МАКРО-И МИКРОЭЛЕМЕНТОВ

АЛЮМИНИЙ — микроэлемент, им с щий прямое отношение к развитию ряд затологических состояний.

Нормальный уровень в плазме — 0,22-.26 мкМ/л или 6,0—7,0 мкг/л (даннь .томно-абсорбционной спектрофотометрии миссионный спектральный анализ дает бо тее высокие значения).

Уровень алюминия в плазме возраста тори почечной недостаточности, алкого тизме, обширных ожогах, острых гепати ак, инфекционном артрите, пигментно истрофии сетчатки, опухолях головног чозга; снижается при токсикозе беременных, нефронатии, энцефалопатии, послинализа.

Выведение с мочой увеличивается при избыточном поступлении алюминия с ни шей, при почечной недостаточности; снижа тся содержание в спинномозговой жидкости при опухолях головного мозга.

коплением алюминия в организме, связана с концентрацией его в ЦНС (хронический старческий алюминоз, болезнь Альцгеймера), с гемодиализом (алюминиевая энцефалонатия), полным парентеральным питанием (энцефалопатия), профессиональной вредностью (легочный алюминоз, астматоидный, миокардиопатический, перитонеальный), лечебным использованием пренаратов, солержащих алюминий (остеолистрофия).

Повышение уровня алюминия в плазме свыше 3,7—5,5 мкМ/л является фактором риска в отношении алюминиевой энцефалонатии и остеомаляции. Алюминийдефицитных состояний у человека не выявлено.

После лечения препаратами адюминия уровень его в плазме ниже 30 мкг/л.

БЕРИЛЛИЙ — микроэлемент, влияющий на процессы костеообразования. Очень токсичен. Содержится в организме в очень малых количествах. Уровень в крови — до 0,002 мкМ/л, в моче — 0,04 мкМ/л. Недостаточность бериллия у человека не описана.

Токсическое действие бериллия (острые и хронические бериллиозы) проявляется поражением легких, кожи, конъюнктивы глаза.

БОР — биоэлемент; соединения бора широко используются в медицияской практике.

В норме цельная кровь содержит 9,2— 18,4 мкМ/л бора, плазма — 7,4—19,4 мкМ/л, волосы — 64,7—92,5 мкМ/кг. Вывотержание в крови новорожденных выше,

м у взрослых (46,2-55,5 мкМ/л).

Дефицита бора в организме человека не влено. Содержание в крови может повыъся при избытке бора в пище. На произтве возможно острое отравление соединеми бора — острый бороз с симптомами
мной лихорадки. Хронические борозы —
льтат длительного вдыхания соединений
Возможны отравления препаратами
и в бытовых условиях. Эндемическое
левание, вызванное избытком бора
можно и некоторых других микроэлетов), — борный энтерит, который налается в районах Западной Сибири и
тайского края.

БРОМ — биоэлемент; соединения броимеют важное значение для практичес-

и медицины.

В норме в цельной крови содержится 2—1,5 мг/л, в моче — 487—708 мкг/суг. — фицит брома у человека не выявлен.

Хроническое отравление бромом и его - линениями (бромизм) наблюдается на изводстве и при длительном применении - чебной целью (поражение кожи — брогерма). Врожденная бромодерма встречая у грудных детей. Местное воздействие верхние дыхательные пути оказывают паброма, жидкий бром вызывает ожоги.

ВАНАДИЙ — биологически активли микроэлемент, катализатор окислитьно-восстановительных процессов. Нормальное содержание в крови составляет 7.9 ± 0.04 мкг/л, в том числе в эритроцитах — 7.3 ± 0.08 мкг/л, в плазме — 0.066— 0.3 мкМ/л, в моче — 0.77—2.4 мкг/сут.

В крови уровень ванадия повышается при гастрогенной железодефицитной и инфекционно-токсической анемии, хроническом панкреатите. В малых дозах ванадий стимулирует кроветворение, в больших утнетает. Дефицита ванадия у человека не обнаружено.

Токсическое действие отмечено у рабочих, занятых производством неорганических соединений ванадия. При этом возникает поражение дыхательной, сердечно-сосудистой системы, печени и почек.

ЖЕЛЕЗО — биоэлемент, участвующий в транспорте кислорода и процессах клеточного лыхания.

Большая часть железа связана с гемоглобином. В плазме концентрация в 300 раз ниже, чем в эритроцитах. Плазменное железо, в основном, связано с белками (трансферрином, ферритином, внутрисосудистым гемоглобином).

Транспорт железа в организме осуществляется трансферрином. В норме трансферрин насыщен железом примерно на 30%. Дополнительное количество железа, которое может связаться с трансферрином, составляет «ненасыщенную железосвязывающую способность» сыворотки крови (НЖСС). Максимальное количество железа, которое может присоединить трансферрин,

го зачается как «общая железосвязываюспособность» сыворотки (ОЖСС). Отностане связанного железа к общему — коэфспент насыщения трансферрина.

В норме у мужчин содержание сыворо- чего железа составляет 12—32 мкМ/л,
- Сыворотки — 54—72 мкМ/л, НЖСС —
- 41,2 мкМ/л, у женщин эти показатели
- 10—15% ниже. В нормальных условиях
- тезо в моче не определяется. Концентра- железа в спинномозговой жидкости —
- 2—9,31 мкМ/л. У новорожденных уро- железа в сыворотке выше, а в раннем
- теком возрасте ниже, чем у взрослых.

Значительное увеличение сывороточто железа и резкое снижение НЖСС (нашение составляет 85%) отмечается при
гледственном и вторичном гемохроматозе.

зышается уровень при гемолитической и
гластической анемии, различных гепатитах,
гростаточном расходе железа, связанном с
глушениями синтеза гема (наследственная
млероахристическая анемия, рефрактерная
млеробластическая анемия, вызванная
винцовой интоксикацией), талассемиях,
гиррозах печени, остром гепатите, дефиците
тамина В₁₂, избыточной терапии препаратами железа, пернициозной анемии.

Гипосидероемия и увеличение НЖСС тезко выражены при гипохромных железодетицитных анемиях (при этом процент насыщения трансферрина снижен). Понижается тровень железа в сыворотке при анемиях, вызванных инфекционными и злокачествен-

ными заболеваниями, интоксикацией, хронической кровопотерей, беременностью, а также при уремии, анемии Маркиафава— Микели, квашиоркоре, недостаточности в пище, нарушениях всасывания.

Железо в моче появляется при лечении препаратами железа и в случаях удаления его из организма с помощью комплексообразователей.

Исследование сывороточного железа позволяет проводить дифференциальную диагностику между железодефицитными и сидероахристическими анемиями, контролировать эффективность проводимой терапии. При диагностике железодефицитных анемий используют дисфераловый тест. После в/м введения дисферала при железодефицитных анемиях с мочой выделяется железа значительно меньше, чем у здоровых людей (0,6—1,3 мг/сут).

Сидерозы у людей связаны с увеличением содержания железа в пище, с массивным введением препаратов железа, многочисленными трансфузиями крови. В определенных производственных условиях наблюдается профессиональный сидероз легких и глаз.

30ЛОТО — микроэлемент, постоянно присутствующий в жидкостях и тканях организма.

В норме в сыворотке содержится менее 100 мкг/л, в суточной моче — ниже 1 мкг.

Препараты золота используются для лечения некоторых заболеваний. Хризотерапия ревматоидного артрита вызывает у 1/3

тьных ряд осложнений: дерматит с эозирилией, альбуминурию, тошноту, боли в -лудке. Токсическая реакция проявляется занулоцитозом, тромбоцитопенией, не-

ЙОД — биоэлемент, 50% его общего тичества содержит щитовидная железа. Зачологическое значение йода определяетего связью с гормонами этой железы.

В норме в цельной крови содержится да 85—155 мкг/л или 0,67±0,22 мМ/л, ыворотке белковосвязанного йода — 40— мкг/л или 315—630 нМ/л, бутанолэкстируемого — 35—65 мкг/л или 275—12 нМ/л. Белковосвязанный йод представпреимущественно тироксином (Т₄), около органического йода плазмы приходитна долю трийодтиронина (Т₃) и дийодтина. Неорганического йода в плазме меща. Неорганического йода в плазме мещо,5%. В спинномозговой жидкости йода мкг/л, в моче — 15—16 мкг/сут. Йодтироны появляются в крови при стимуляции итовидной железы или при гипертиреозе.

Определение концентрации T_4 позволяразличать гипотиреоз и гипертиреоз. При
инпертиреозе общее количество йода в крови
врастает до 800-1000 мкг/л, при гипотирес снижается, главным образом, количество
пковосвязанного йода (до 25 мкг/л). Исслезвание йодконцентрирующей функции щивидной железы с помощью радиоактивного
ида (норма через 24 часа — 20-50%) также
дозволяет диагностировать гипо- (10% и нис) и гипертиреоз (свыше 50%),

Очищение крови от радиоактивного йода (тиреоидный клиренс) в норме составляет 38,5 мл/мин, при легком гипертиреозе — 84 мл/мин, при гипертиреозе средней тяжести — 270 мл/мин, при тяжелом — 529 мл/мин. Упрощенное определение клиренса производится путем измерений радиоактивности над щитовидной железой и бедром.

Увеличение содержания йода в плазме может наблюдаться в физиологических условиях (при беременности, после физической нагрузки), а также при терапии йодом, тиреотоксикозе, остром гепатите; снижается при гипотиреозе, терапии трийодтиронином. кортизоном, при нефрозах, пиррозе печени. после применения ртутных диуретиков.

Связанный с белками и бутанолэкстрагируемый йод при микседеме снижен, однако после введения тиреотропного гормона при первичной микседеме уровень его не повышается, а при вторичной возрастает. Сходно изменяется и накопление радиоактивного йода в щитовидной железе.

Стимуляция тиреотропным гормоном после введения радиоактивного йода позволяет судить о функциональных резервах щитовидной железы, оценивать ее реакцию натиреотропин (при вторичном гипертиреозуровень белковосвязанного йода растет, пря первичном — не изменяется).

Эндемическая йодная недостаточ ность (гипойодоз) проявляется увеличением щитовидной железы и эндемическим зобом Длительный гипойодоз у детей выражается в

торме кретинизма. Семейный зоб, врожденжий гипотиреоз — генетические дефекты гитеза тиреоидных гормонов и обмена йода. «Тоиммунное поражение щитовидной жезы — болезнь Хашимото. При повышенжи чувствительности к йоду могут вознижить аллергические реакции. Применение зьших доз йода может вызвать йододерму, «Квинке, крапивницу. В производственжих условиях могут возникать профессиозьные интоксикации.

КАДМИЙ — микроэлемент, влияюий на некоторые процессы обмена веществ, астности, на обмен цинка, меди и железа, Содержание в норме составляет: в целькрови — 5,9±3,5 мкг/л, в моче — 4,2± мкг/л, в волосах — 1,7±1,4 мкг/кг. Кадм — один из продуктов радиоактивного

дефицита кадмия в организме человека выявлено. В производственных условиях инения кадмия могут вызвать как осттак и хроническое отравление. Наиболее так и хронического отравления яется болезнь Итаи—Итаи (остеомалянарушение почечной функции, легочная таточность, анемия). При отравлениях нию много кадмия концентрируется в тах.

КАЛИЙ — в виде катиона играет больроль в водно-солевом обмене. Содерся, главным образом, внутри клеток.

Общее количество калия в крови — 4 —64,0 мМ/л, в плазме — 3,4—5,3 мМ/л,

в эритроцитах — 79,8—99,3 мМ/л. В желудочном соке калия в 3—5 раз больше, чем в плазме; содержание в моче — 80—100 мМ/л. В физиологических условиях отмечаются колебания уровня калия в крови и моче с максимумом в утренние часы.

Концентрация калия в плазме и его запасы в организме регулируются почками. Калий/натриевый обмен стимулируется альдостероном и ингибируется натрийуретическим фактором.

Гиперкалцемия наблюдается при избыточном поступлении калия в организм, особенно в сочетании с нарушениями функции почек, при анафилактическом шоке, массивном гемолизе, распаде клеток (гемолитическая анемия, некрозы, опухоли), отравлении стрихнином, почечной недостаточности, судорогах, недостаточности коры надпочечников (болезнь Аддисона), диабетическом кетозе, псевдогипоальдостеронизме, бронхиальной астме. Высокая гиперкалиемия (выше 7,5 мМ/л) нередко вызывает нарушения серлечного ритма.

Уровень калия возрастает при лечении противоопухолевыми препаратами, гепарином, индометацином, тетрациклином, калиевой солью пенициллина.

Псевдогиперкалиемия может возникнуть при заборе крови в лабораторных условиях в результате гемолиза эритроцитов, при длительном хранении цельной крови.

Гипокалиемия возникает при нарушениях всасывания в желудочно-кишечном

— исте (после операции, при стриктуре питерода), недостаточном поступлении с пида, длительной рвоте, диарее, при заболезнях печени и почек, токсикозах детского раста, сахарном диабете, введении АКТГ, гулина, кортикостероидов, синдроме Кутинга, синдроме Бартера, при парентеральч введении жидкостей, не содержащих тия, первичном и вторичном альдостероме, применении ртутных диуретиков. и падении уровня калия ниже 2 мМ/л можен летальный исход.

В моче содержание калия увеличиваетпри метаболическом алкалозе, метаболиком ацидозе, передозировке АКТГ, кортитероидов, голодании, длительной рвоте, теме избытка питьевой соды, диуретиков; жается при заболеваниях почек, болез-Аддисона, поносе.

В слюне (норма — 19—23 мМ/л) и поте эма — 5—17 мМ/л) содержание калия эрастает при муковисцидозе.

В спинномозговой жидкости (норма — 3,2 мМ/л) количество калия увеличиств при тяжелом поносе, ворсинчатой холи толетой и прямой кишки.

КАЛЬЦИЙ — основной компонент тной ткани. Участвует в водно-солевом мене, процессах свертывания крови, мычного сокращения, деятельности эндоменых желез.

В плазме около 40% кальция связано с белками, свыше 50% находится в ионизированном (физиологически активном) состоянии.

В норме в сыворотке содержится 2,3—2,75 мМ/л кальция (ионизированного —1,05—1,3 мМ/л), в цельной крови — 2,3—3,0 мМ/л, в эритроцитах — примерно 0,5 мМ/л, в лейкоцитах — 2,5 мМ/л, в моче —2,5—7,5 мМ/сут, в кале — меньше 500 мг/сут, в спиномозговой жидкости — 1,00—1,35 мМ/л. Физиологическая гиперкальциемия иногда может иметь алиментарный характер, а также наблюдаться у новорожденных детей.

В клинических условиях увеличение кальция в сыворотке происходит при гипер-паратиреозе, гипервитаминозе Д, истинной полицитемии, острой атрофии костной ткани, болезни Педжета с патологическими переломами, акромегалии, миеломной болезни, гангренозном перитоните, саркоидозе, синдроме Иценко—Кушинга, сердечной недостаточности, тиреотоксикозе. У больных бронхопнев монией увеличение концентрации обычносответствует тяжести заболевания.

Гипокальциемия наблюдается при гипо паратиреозе, недостаточности витамина Д иногда при спазмофилии у детей, при хронеческих заболеваниях почек, гипонатриемия остром панкретите, циррозе печени, старческом остеопорозе, лепре, массивной гемотрансфузии, алкоголизме; нерезкое сниже

ене отмечается при рахите в равнем возрасте, остром алкалозе, повышении фосфатов, тереливании большого количества цитратый крови, при действии кальцитонина, ∴ЛТА, диуретиков, фенобарбитала.

Снижение уровня кальция в сыворотке слже 1,5—1,75 мМ/л может вызвать тетачию; при метаболическом и респираторном -скомпенсированном алкалозе тетания моет развиваться при нормальном содержани общего кальция в сыворотке, но низком -визированного.

Повышение уровня ионизированного эльция в сыворотке отмечается при цернчном гиперпаратиреозе, эктопической одукции паратгормона; снижение — при эвичном гипопаратиреозе, дефиците витазана Д, магния, при псевдогипопаратиреуровень ионизированного кальция при покальциемии может соответствовать нори даже повышен.

Увеличение экскреции с мочой отмечатя при гиперпаратиреозе, миеломной бозни, остеопорозе, гипервитаминозе Д, остеаркоме, саркоме, синдроме Фанкони, ромегалии, болезни Педжета, синдроме тенко—Кушинга, идиопатической гиперъциурии. Снижение концентрации отмется при гипопаратиреозе (не во всех служх), недостаточности витамина Д, остром жреатите, остеомаляции, гипотиреозе, окальциемии (кроме заболеваний почек), гром нефрите, применении диуретиков росемид, этакриновая кислота).

В кале содержание кальция возрастает при недостаточности витамина Д, стеаторее, снижается — при гипервитаминозе Д.

При определении общего кальция в сыворотке следует учитывать концентрацию альбумина, фосфатов и других связывающих кальций анионов, используя соответствующие пересчеты (см. «Клинико-диагностическое значение лабораторных показателей»).

КОБАЛЬТ — жизненно необходимый микроэлемент, входящий в состав витамина B_{12} (цианокобаламин). Кобальт влияет на активность ряда ферментов, углеводный и минеральный обмен.

Нормальное содержание в цельной крови составляет 2.0-2.8 мкг/л или 33.9-47.5 нМ/л, в сыворотке -1.2-2.0 мкг/л, в моче -1.0-7.0 мкг/л. У детей уровень кобальта в крови выше, чем у взрослых. Содержание кобальта меняется в зависимости от времени суток и года.

В сыворотке уровень кобальта повышается при гепатитах, снижается при гипертонической болезни, анемиях, пневмонии, атеросклерозе. Выведение с мочой снижается при гастритах.

Соединения кобальта в малых концентрациях оказывают выраженный гемостимулирующий эффект. Токсическое действие больших доз проявляется в виде гиперплазии щитовидной железы, поражении нервной системы, миокардиопатии, алиментарной кобальтовой миокардиодистрофии. Вдыха-

тие порошкообразных соединений кобальта производстве может вызвать бронхиты, гевмонию, приступы бронхиальной астмы.

КРЕМНИЙ — биоэлемент, постоянно трисутствующий в организме человека.

Среднее содержание в крови составляет \cdot 24 мг/л, в моче — 11.0 ± 1.6 мг/сут. Много ремния в волосах (800-2600 мг/кг в расчена сухой вес).

Содержание кремния в крови возрастапри тяжелой форме гепатита, особенно ти силикозе; снижается у больных экзей, нейродермитом. У горняков содержане кремния в моче повышено, это наблюдатя даже через несколько лет после окончаня профессиональной деятельности.

ЛИТИЙ — микроэлемент; физиологи-

Нормальное содержание в крови составтет 0,3—1,3 мМ/л или 19,0 мкг/л, в том чисна долю эритроцитов приходится 0,4 мкг, тазмы — 1,5 мкг. Концентрация в плазме тше 3,0 мМ/л считается токсичной, 4,0 имм/л — летальной.

Дефицита лития в организме человека за выявлено. Применение карбоната лития в тоихиатрической практике может вызвать в яде случаев интоксикацию уже при конзентрации в крови 1,6 мМ/л. Аэрозоли лития поражают верхние дыхательные пути, при попадании на кожу вызывают ожоги. Токсичность солей лития проявляется светобоязнью, нефро- и тиреопатией, диареей,

эутиреоидным зобом. Их действие усиливается при исключении солей натрия из пищи.

МАГНИЙ — биологически активный микроэлемент, являющийся активатором ряда ферментативных процессов. Необходим для нормального функционирования нервной и мышечной ткани; второй после калия внутриклеточный катион. В сыворотке крови находится в свободном и частично связанном состоянии, 1/3 магния в организме связана со скелетом.

Нормальный уровень в сыворотке — 0,7—1,2 мМ/л, в эритроцитах — 1,65—2,65 мМ/л, в моче — 3,0—5,0 мМ/сут, в спинномозговой жидкости — 1,0—1,3 мМ/л. Уменьшение в сыворотке возможно во время беременности. Концентрация в сыворотке часто коррелирует с уровнем магния в эритроцитах и спинномозговой жидкости.

Повышение уровня магния в сыворотке наблюдается при хронической почечной недостаточности, особенно в случаях с анурией и гиперкалиемией, при гипотиреозе, гипокортицизме, парентеральном введении солей магния, раствора глюкозы; снижение — при заболеваниях почек с большим диурезом, при токсемии беременных, раке, панкреатитах, сердечной недостаточности, нарушении поступления магния в организм, тетании, гипопаратиреозе, хроническом алкоголизме, диабетическом ацидозе, избыточной лактации, гиперальдостеронизме, действии диуретиков.

В спинномозговой жидкости понижает-

Избыток магния в сыворотке приводит емедлению проведения импульсов в просящей системе сердца, к блокаде нервночечной передачи; дефицит вызывает эроги, делирий.

МАРГАНЕЦ — активный микроэле--- т. имеющий жизненно важное значение. -- тиватор ряда ферментов, входит в состав -- туваткарбоксилазы и аргиназы, необходим -- п. эритропоэза и образования гемоглобина.

В норме в цельной крови содержится —50 мкг/л, в том числе в эритроцитах — 4 мкг, в плазме — 16,7 мкг. С мочой выдется 1,0—10,0 мкг/л. Волосы содержат — 3±0,22 мкг/г. У новорожденных количестимарганца в крови больше, чем у взрослых.

Повышение содержания марганца в тазме отмечено при атеросклерозе, гипернической болезни, инфекционных заболениях (дизентерия, туберкулез, гепатиты), ките, бронхиальной астме, недостаточност кровообращения, мочекаменной болезни, плиартрите, ревматизме у детей; снижение при гастрогенной железодефицитной анечии, уремии, гастритах, язвенной болезни тудка, анемии Аддисона—Бирмера, микбной экземе.

Избыточное выведение марганца с моээй наблюдается при гипертонической болезни. Существует мнение, что накопление марганца в волосах является ранним при знаком ишемической болезни сердца.

Относительная недостаточност марганца может развиться у детей, находя щихся на искусственном вскармливании иногда при беременности. Дефицит марганца отмечен при диабете, нечувствительном инсулину.

Гипербарическая оксигенация, воздействие озона, длительное употребление алкоголя повышают активность марганецсодержащего фермента — супероксиддисмутазы.

Манганозы — токсикозы, связанные с избыточным поступлением марганца в организм человека на производстве. Выраженным проявлением хронической марганцовой интоксикации является синдром паркинсонизма.

МЕДЬ — биологически активный микроэлемент, входящий в состав ряда ферментов, участвующий в процессах кроветворения, иммунных реакциях, обмене веществ В организме находится в свободном и связанном с белками (ферментами) состоянии.

Нормальное содержание в сыворотке у женщин составляет 13,4—24,4 мкМ/л, у мужчин — 11—22 мкМ/л, у новорожденных — 3,1—9,4 мкМ/л. Количество меди в эритроцитах несколько больше, чем в плазме.

В сыворотке 90—92% меди связано с α_2 -глобулинами и входит во фракцию церулоплазмина. Свободной меди в сыворотке меньше 10%. Нормальное содержание церулоплаз-

••• в сыворотке — 1,98—2,52 мкМ/л или 380 мг/л. На долю лейкоцитов прихонебольшое количество меди от общетержания в крови. За сутки с мочой тяется 0,24—0,79 мкМ меди. В физионских условиях содержание меди и топлазмина в сыворотке увеличено в тание месяцы беременности и снижено в рожденных.

При различных патологических состояувеличение концентрации меди в крови
но с повышением уровня церулоплазДиссоциация между активностью цеглазмина и количеством меди встречапри глаукоме, лучевой болезни, отравин метиловым спиртом.

Гиперкупремия и повышение уровня поплазмина наблюдается при заболевах системы крови (анемии, лейкозы, герматоз), заболеваниях сердечно-сосудистистемы (инфаркт миокарда, ревматизм), секционных заболеваниях (гепатиты, дитерия, пневмонии, туберкулез), органичеси и функциональных заболеваниях нервсистемы, опухолях, гипоксии, циррозах, анической желтухе, гипо- и гипертиреосижение отмечено при нефротическом проме, спру, болезни Коновалова—Вильта (гепатолентикулярная дегенерация), проме Менкеса, дефиците церулоплазминожоги, диспротеинемия).

Повышено выведение меди с мочой при тезни Коновалова—Вильсона, саркоидозе, длиарном циррозе печени. Недостаточное поступление меди с па щей вызывает у детей алиментарную гипстромную анемию. Способствуют этому и кусственное вскармливание, инфекциалиспептические расстройства. К числу в следственных заболеваний, связанных с врушением обмена меди, относятся: синдром Элеменеса, синдром Марфана, синдром Элеменеса, синдром Марфана, синдром Элеменеса, и др.

Профессиональный гиперкупреоз отмчается у рабочих медных рудников. Увелиние меди в крови возможно при отравленмедьсодержащими препаратами, при гем диализе.

МОЛИБДЕН — микроэлемент, именщий важное биологическое значение; входив состав некоторых ферментов, влияет на обмен меди.

В норме содержание в цельной крове равно 14.7 ± 1.2 мкг/л, в том числе на долк эритроцитов приходится 7.5 ± 0.7 мкг, плазмы — 7.2 ± 0.4 мкг. С мочой выделяется 28— 32 мкг/сут.

Молибден входит в состав фермента ксантиноксидазы, катализирующего окисление гипоксантина и ксантина в мочевуюкислоту. Эндемические нарушения пуринового обмена могут проявляться в виде молибденовой подагры. При определенных условиях молибден может способствовать развитию эндемического зоба.

Содержание молибдена в плазме может понижаться при анемиях различного генеза.

• пит молибдена характеризуется сниже• утивности молибденсодержащих ферв (ксантиноксидазы, сульфитоксида• ъдегидоксидазы). При генетическом
• скантиноксидазы и нарушении ретии ксантина в почках развивается
• чурия, а в крови и моче резко снижадержание мочевой кислоты.

При хронических профессиональных іденозах содержание мочевой кислоты лодена повышается.

МЫШЬЯК — биологически активный элемент. Для практической медицины нения мышьяка представляют интерес заи с их лечебными и токсическими твами.

В норме содержание в крови составляет мг/л или 1,06 мкМ/л, в ногтях — 7 мг/кг, в коже и в волосах — 60 мг/кг. новная масса мышьяка выводится с мо-1. Прием препаратов мышьяка вызывает накопление в эритроцитах. Мышьяк спомен кумулироваться в организме. Так, в тосах мышьяк задерживается на годы. фицита мышьяка у человека не выявлено.

Профессиональные заболевания, свянные с мышьяком, могут проявиться пожением периферических сосудов, энцелопатией, раком кожи, бронхов и т.д. Энмическое отравление мышьяком связано
поступлением в организм пищи и воды,
эдержащих значительные количества этомикроэлемента.

НАТРИЙ — активный компонент во дно-солевого обмена в организме, основнов катион внеклеточной жидкости.

В норме в цельной крови содержится 70—98 мМ/л, в плазме — 130—156 мМ/л, в притроцитах — 13—22 мМ/л, с мочой выделяется от следов до 320 мМ/л. Пот содетжит 10—40 мМ/л, слюна — 6,5—21,7 мМ з кал — менее 10 мМ/сут. В спинномозговой жидкости — 138—156 мМ/л.

Увеличение количества натрия в мотможет быть в физиологических условия: при избыточном поступлении его с пище: снижение — при недостаточности поваревной соли в рационе.

Гипернатриемия наблюдается при знительных потерях жидкости (прием диуртиков, рвота, несахарный диабет), огрантенном потреблении воды, гиперфункцикоры надпочечников, избыточной тераписолевыми растворами, гипертермии, трагмах и опухолях головного мозга, амилоилов, лечении кортикотропином, глюкокортикоидами.

Гипонатриемия может проявляться как синдром солевой недостаточности. Может возникнуть при потерях натрия с мочой через кожу, желудочно-кишечный тракт при избытке воды в организме, диабетичес ком кетозе, удалении большого количества асцитической жидкости, острой недостаточности коры надпочечников, лихорадочных состояниях, хроническом пиелонефрите, гипо тиреозе, циррозе печени, гипопитуитаризме

- поркоре, острой перемежающейся порн, гипергликемии, ожоговой болезни.

Усиленное выведение натрия с мочой зекает при аддисоновой болезни, нефрис потерей солей, применении ртутных стиков, рассасывании отеков и выпотравмах головы, сахарном диабете.

Уменьшение натрия в моче отмечается с-чпературящих больных, при потерях с-члературящих отеков и экссудатов, хроком нефрите, лечении стероидными нами, гиперфункции передней и гизнкции задней доли гипофиза, гипонатии.

В поту уровень натрия возрастает муковисцидозе, аддисоновой болезни, опаратиреозе, несахарном диабете; снипся при гиперкортицизме. В слюне повытся при ревматоидном артрите, муковистозе; снижается при сердечной недостаности и гиперфункции надпочечников.

пле повышается при поносе.

НИКЕЛЬ — один из активаторов окистельно-восстановительных процессов; какроэлемент, стимулирующий гемопоэз.

Нормальный уровень в цельной крови соэвляет 80—120 мкг/л, из них в эритроцих — 45,4±3,5 мкг, в плазме — 38±19 мкг, зейкоцитах — 0,35±0,04 мкг, в моче — 4 мкг/сут. В крови мужчин никеля несолько больше, чем у женщин.

Повышение содержания никеля в плаз-« отмечено при атеросклерозе, анемиях, в дазвернутую фазу лейкоза, при ревматизме, недостаточности кровообращения, инфарктмиокарда, вирусных гепатитах, воспали тельных заболеваниях почек, мочекаменно: болезни, пневмонии, лимфогранулематозе снижение — у больных хроническими заболеваниями желудочно-кишечного тракта уремией.

Никельдефицитные состояния у челове ка не описаны.

Профессиональная интоксикация, вы званная вдыханием никелевой пыли, проявляется поражением дыхательных путеи вдыханием паров — приступами литейно лихорадки. Некоторые соединения никеле обладают канцерогенными свойствами.

РТУТЬ — микроэлемент, постояннопределяемый в малых количествах в кровимоче и тканях человека.

В норме в цельной крови содержится 2 мкг/л, в спинномозговой жидкости — 8 мкг/л или 3—24 мМ/л, в моче — до 50 нМ/л

При избыточном поступлении выводит ся из организма медленно.

Повышение содержания ртути в мочнаблюдается при отравлениях и у лиц, соприкасающихся с ртутью на производстве. В зависимости от путей поступления ртути в организм возникает преимущественное по ражение органов дыхания, желудочно-кищечного тракта или нервной системы. Возможно поражение плода при хронической интоксикации у матери.

СВИНЕЦ — микроэлемент, оказываю щий при избытке отрицательное влияние на

тве метаболические процессы и актив-- ферментов.

В норме содержание в цельной крови вляет 300-400 мкг/л или 1,46чкМ/л. большая часть этого количества одится на долю эритроцитов (76%). С етом уровень в крови повышается. Кон-- ; ация свинца в моче равна 0,48 мкМ/сут кг сут). При содержании свинца в крови ше 600 мкг/л следует думать о патологии.

Повышение уровня свинца в плазме от--во при анемиях, атеросклерозе в период рессирования заболевания, инфаркте нарда, мочекаменной болезни, анемии

при лейкоревматизме, гепатитах. После введения топй-кальциевой соли ЭДТА концентра-- : свинца в моче повышается.

При свинцовой интоксикации снижаетз крови активность порфобилиногенсин-- 13ы, β-аминолевулинсинтетазы и других -- ментов, увеличивается содержание β-- днолевулиновой кислоты, копропорфирин повышается их выведение с мочой.

Клинически свинцовая интоксикация -- оявляется анемией, энцефалопатией, нашениями функции печени и почек; при -ткой форме свинцовой интоксикации зведение свинца с мочой составляет 80-0 мкг/сут, при тяжелой DO MET/CYT.

СЕЛЕН - микроэлемент, патофизиотогическое значение которого изучено еще едостаточно. Является промышленным

ядом, обладает неспецифической биоантиок сидантной активностью.

В норме содержание в крови составля ет 1,77-2,79 мкМ/л, в моче — в среднем 34 мкг/л, в волосах — $0,187\pm0,86$ мкг/г.

При дефиците селена в окружающе среде резко снижается его уровень в крове моче и волосах (кардиомиопатия — болезн. Кешана). Пониженный уровень селена в креви обнаружен при злокачественных заболеваниях, циррозе печени, гепатитах.

Наследственная селенодефицитная ферментопатия связана с недостаточностью глк татионпероксидазы в эритроцитах и тромбицитах. Кистозный фиброз поджелудочножелезы (муковисцидоз) также является селенодефицитным заболеванием, встречающимся, в основном, у детей младшего возраста.

Избыток селена в некоторых регионат вызывает алиментарный селеновый токсикоз. При хроническом селенозе отмечена повышенная экскреция селена с мочой.

В производственных условиях соединения селена могут вызвать острое (редко) в хроническое отравление. Соли селена при прямом воздействии вызывают раздражение и ожоги кожи и слизистых оболочек.

СЕРЕБРО — микроэлемент. Биологическое значение изучено мало. Соединения серебра постоянно используются в медицине.

B норме в цельной крови содержится 10.9 ± 0.7 мкг/л, из них в эритроцитах — 6.5 ± 2.7 мкг, в плазме — 4.4 ± 1.9 мкг.

Уровень серебра в плазме возрастает анемии Аддисона—Бирмера, атеросклена 2—3-й неделе инфаркта миокарда, сердечной недостаточности, хроничесимелонефрите, сахарном диабете; снижау больных гастрогенной железодефиной анемией, при обострении лейкемиого процесса, остром гломерулонефрите.
Избыточное поступление серебра в орзм сопровождается его накоплением в телиальных слоях кожи (аргироз).

ТИТАН — микроэлемент; постоянно руживается в крови и тканях человека.

В норме в цельной крови составляет $3\pm5,2$ мкг/л, в том числе в эритроцитах $23.4\pm1,5$ мкг, в плазме — $23.9\pm1,6$ мкг, в жюцитах — 0.067 ± 0.01 мкг. В слинно-зговой жидкости — 0.7-16,1 мг% (в расте на золу).

Уровень титана в крови снижается при тром лейкозе, железодефицитной анемии, же и язвенной болезни желудка. При оржических заболеваниях ЦНС содержание тана в сыворотке и ликворе повышается.

ФОСФОР КИСЛОТОРАСТВОРИ-МЫЙ — низкомолекулярное соединение, ваходящееся в клетках крови. Примерно 2/3 этого соединения представлено в эритроцитах в виде 2,3-ДФГ, 1/3 — в основном,

193

фосфонуклеотидами, очень небольшое количество приходится на ДНК и РНК ядросодержащих клеток.

В норме содержание в эритроцитах составляет 7—14 мМ/л.

Клиническое значение такое же, как z 2,3-ДФГ эритроцитов.

Количество кислоторастворимого фосфора повышается при всех заболеваниях, со провождающихся длительной гипоксией.

ФОСФОР ЛИПИДНЫЙ — входит в состав оболочек эритроцитов и липопротеидов плазмы. Большая часть липидного фосфора приходится на долю лецитинов и кефалинов.

Нормальная концентрация в сыворотке (плазме) составляет 2,0—3,5 мМ/л, в эритроцитах — 3,0—5,0 мМ/л.

Уровень в сыворотке повышается при колестазе, алкогольном и билиарном циррозе, легкой форме вирусного гепатита, инфаркте миокарда, нефротическом синдроме, болезни Гирке, болезни Ниманна—Пика, хроническом нефрите, диабетической коме, введении эстрогенов, адреналина; снижается при тяжелой форме вирусного гепатита, гипертиреозе, атеросклерозе, пернициозной анемии, квашиоркоре, наследственном сфероцитозе, жировой дегенерации печени, при приеме этилового спирта, никотиновой кислоты, тироксина.

ФОСФОР НЕОРГАНИЧЕСКИЙ биоэлемент, необходимый для деятельности ЦНС. Участвует во многих процессах обмена веществ; содержание его коррелирует с энем кальция (обратная зависимость). В ви содержится в виде фосфатов. Основ-количество фосфора (80—85%) входит в зав скелета и только 15—20% распредемы между тканями и жидкостями орга-ма.

Нормальный уровень в плазме составля-1,0—2,0 мМ/л, в эритроцитах — 1,0— 5 мМ/л, в моче — 25,8—48,4 мМ/сут.

В физиологических условиях содержаче в плазме повышено у новорожденных и и молочной диете.

Гиперфосфатемия наблюдается при гипаратиреозе, избыточном поступлении намина Д, почечной недостаточности, акмегалии, диабетическом кетозе, ультратетовом облучении, болезни Аддисона, мофилии, болезни Педжета, саркоидозе, нивлении костных переломов, в ряде слузев при миеломной болезни, миелолейкозе, мндроме Бернетта.

Гипофосфатемия — ранний признак эхита, однако в дальнейшем может разэнться гиперфосфатемия с явлениями спазчофилии.

Снижение отмечается при остеомалядии, гиперинсулинизме, пеллагре, гипердаратиреозе, синдроме Фанкони, дефиците энтамина Д, остром алкоголизме, гипопитуитаризме с дефицитом соматотропного гормона у детей.

Гипофосфатемия может быть алимензарного происхождения — нарушение всазывания или обеднение фосфатами пищи. Для диагностики имеет значение соот ношение кальция и неорганического фосфра в крови (например, при хронических вофритах).

Гиперфосфатурия наблюдается при го перпаратиреозе, рахите (выведение может возрастать в несколько раз), распаде клето (лейкоз, менингит), синдроме Фанкони-Шлезингера.

Понижение ковцентрации в моче отмечено при гипопаратиреозе, инфекционны: заболеваниях, акромегалии, недостаточноти витамина Д при высоком потреблени кальция, удалении паращитовидных желеметастазах в костную ткань.

В кале возрастает при стеаторее.

ФТОР — микроэлемент, избыток и не достаток которого у человека проявляется поражением зубной ткани.

В норме в крови содержится в среднем 260 мкг/л, в моче — 200 мкг/л, в спинномоз говой жидкости — 500 мкг/л, в волосах — 150 мкг/г, в зубной эмали — 1,16—1,80 мг г

Недостаточность фтора (гипофтороз) у детей, взрослых и в старческом возрасте проявляется, в основном, поражение зубов — кариесом, при этом содержанифтора в зубах снижается. При избыточном поступлении фтора с питьевой водой и пищей развивается эндемический флюороз зубов, у таких больных кондентрация фтора в зубах возрастает в 3—5 раз.

Профессиональный флюороз — отравление фтором на производстве.

ХЛОРИДЫ — находятся в организме, товном, в виде солей натрия, калия, кальмагния. Имеют большое значение для тржания кислотно-щелочного и осмоти
ото равновесия, баланса воды в организкрови находятся преимущественно в тремущественно в трему

В норме в сыворотке крови содержится — 108 мМ/л, в эритроцитах — примерно в так меньше, в моче — 150—250 мМ/сут, в зномозговой жидкости — 120—130 мл. Уровень в моче у новорожденных ничем у взрослых, и равен 2—10 мМ/сут. У ровых людей изменения содержания хлозов в сыворотке и моче могут быть связас избыточным или недостаточным употялением поваренной соли.

Гиперхлоридемия наблюдается при эзвоживании, связанном с недостаточным туплением жидкости, при снижении выления жидкости из организма (заболевами почек, закупорка мочеточников), при задении большого количества физраствора зыным с нарушением выделительной фунции почек, гиперхлоремическом ацидозе, пираторном алкалозе, лечении стероидами, диарее, гипофункции коры надпочечнив, несахарном диабете, первичном гиперзаратиреозе.

Понижение уровня хлоридов в сыворотне возникает при избыточном потоотделечии, рвоте, диарее, респираторном и метаботическом ацидозе, острой перемежающейся дорфирии, травмах головы, появлении отеков и экссудатов, применении ртутных диуретиков, надпочечниковом кризе.

Увеличение выведения хлоридов с мочой отмечается при недостаточности коры надпочечников, постменструальном диурезе, истощении запасов натрия, хроническом нефрите; уменьшение — при гиперфункции коры надпочечников, развитии отеков, голодании, рвоте, диарее повреждении мозга, избыточном потоотделении.

Содержание клоридов в кале возрастает при диарее. В спинномозговой жидкости уровень коррелирует с количеством клоридов в сыворотке. Резко возрастает уровень клоридов в поте и слюне при муковисцидозе

ХРОМ — микроэлемент, являющийся активатором ряда ферментов и витаминов.

В норме содержание в цельной крови составляет 1,44—3,08 нМ/л. Вольшая часть крома сосредоточена в эритроцитах (60%). Смочой выделяется менее 1,0 мкг/сут. Волссы содержат 0,44 мг/кг. У детей концентрация хрома в волосах выше, чем у их матерей

Повышение содержания хрома в крова отмечается при лейкозах (в бластных клетках), снижение — при гастрогенной железс дефицитной и апластической анемии.

Хромовая недостаточность может развиться при длительном парентеральном прании. Проявлениями дефицита хрома мегут быть: повышение в крови холестерина увеличение атеросклеротических бляшен невропатия, гипергликемия, глюкозурия.

Соединения крома в производственных словиях оказывают общетоксическое дейтвие, мутагенное и канцерогенное влияние. Проявлением профессионального хроматоза могут быть хромовые дерматиты и гепатозы.

ЦИНК — микроэлемент, биологичесая роль которого связана с деятельностью елез внутренней секреции, ферментами, затаминами.

В норме содержание в цельной крови сотавляет 6000—8000 мкг/л. Основное колиество в крови приходится на долю эритромгов (75—88%), на долю плазмы — 12%,
-икоцитов — 3%. Концентрация цинка в
нтроцитах составляет 12—13 мг/л или
-4—192 мкМ/л, в плазме — 1,12±0,12 мг/л
-ти 17,14±1,84 мкМ/л. Концентрация в одм лейкоците примерно в 20—25 раз выше,
-м в одном эритроците. С мочой выделяется
-0 мкг/сут. Волосы содержат 216±87 мкг/г
-ти 3,3±1,33 мкМ/г. Цинк входит в состав
- грбоангидразы, алкогольдегидрогеназы,
- чеулина.

Повышение содержания цинка в плазме тмечено при первичной остеосаркоме, атесклерозе, гипертиреозе, беременности, тинной полицитемии; снижение — при трых и хронических инфекционных забованиях (туберкулез, брюшной тиф), хроческих заболеваниях желудка и кишечика, циррозе печени, сахарном диабете, уречии, гипогонадной карликовости, лейкозах, стром инфаркте миокарда.

Пинкдефицитные состояния могут развиться при беременности, травмах, постгастрэктомическом синдроме, железодефицитной анемии, лечении цитостатиками. Алиментарная недостаточность вызывает у детей анемию, у взрослых — поражение кожного покрова. Снижение в сыворотке концентрации цинка ниже 8,46 мкМ/л является неблагоприятным признаком. При дефиците цинка задерживается рост и половое развитие. Пищевой дефицит возможен при диете, богатой злаками.

В эритроцитах уровень цинка понижается при серповидноклеточной анемии. В моче возрастает при гиперпаратиреозе, снижается при гипогонадной карликовости. Волосы содержат цинка меньше нормы при сахарном диабете, целиакии, недостаточности белкового питания. Концентрация цинка в волосах отражает его содержание в организме.

Наследственное заболевание, связанное с недостаточностью цинка — энтеропатический акродерматит. Определение активности нуклеозидфосфорилазы может быть использовано для определения тяжести цинкдефицитных состояний.

Токсическое действие паров соединений цинка проявляется раздражением кожи, дыкательных путей, желудочно-кишечного тракта. Пероральный прием солей цинка вызывает лихорадку и желудочно-кишечные расстройства.

ПОКАЗАТЕЛИ ГЕМОСТАЗА

АКТИВИРОВАННОЕ ВРЕМЯ РЕ-1. ТЬЦИФИКАЦИИ КРОВИ — харак-1. Зует весь процесс свертывания крови. В норме составляет 50—70 сек.

Укорочение — признак гиперкоагуля-:: удлинение отмечается при некоторых мооцитопатиях, выраженной тромбоцито--ии, значительном дефиците плазменных торов свертывания (кроме VII и XII), высоконцентрации ингибиторов свертывания.

АКТИВИРОВАННОЕ ЧАСТИЧНОЕ «диальное) ТРОМБОПЛАСТИНОВОЕ «ЕМЯ (АЧТВ) — кефалинкаолиновое вре-«Коагуляционный тест, характеризую-«В образование протромбина и тромбина.

В норме составляет в среднем 30— ек, однако приводятся и другие значения —35 сек, 35—50 сек), что, по-видимому, исит от вида и концентрации используето активатора.

Удлиняется при недостатке факторов ...—XII, ВМ-кининогена, фибриногена, при избытке антикоагулянтов; укорочение признак гиперкоагуляции. Тест весьма чуствительный и точный.

АНТИТРОМБИН III — физиологи ческий антикоагулянт. На его долю примдится более 80% всей антикоагуляционгактивности дефибринированной плазмы.

Нормальные значения: 84—116%— модификации Бишевского, 210—300 мг/: методом радиальной иммунодиффузии.

Уровень повышается при воспалите ных процессах, остром гепатите, дефип витамина К, после пересадки почки, при чении анаболическими препаратами; сни ется при врожденном дефиците, пересапечени, хронической почечной недостат ности, ДВС-синдроме, некоторых гиперпидемиях, тяжелых заболеваниях пече ишемической болезни сердца, в последятриместр беременности, при тромбоэмбо ях, нефротическом синдроме, сепсисе, ввении гепарина.

АУТОКОАГУЛЯЦИОННЫЙ ТЕ (АКТ) — характеризует как прокоагуля онное, так и антикоагуляционное звен процессах свертывания крови, т.е. кинет этих процессов. Восходящая часть криаутокоагулограммы отражает изменения тивности протромбокиназы и тромбина, сходящая — скорость и интенсивность и

тивации тромбина.

В норме максимальная свертывающающим — 100±1,1%, индекс инактиции тромбопластина и тромбина — 2,1±0.1

Гнижаются параметры A и особенно MA гефиците факторов II, V, VIII—XII, ке антикоагулянтов (гепарина), удлия время Т₁ и Т₂. При повышении медтействующих антитромбинов и значий активации фибринолиза отмечается крутое снижение нисходящей части лограммы.

ВИЛЛЕБРАНДА АНТИГЕН — бе-

вязанный с фактором VIII.

пределение его используется с той же постической целью, что и фактора Вильда. Антитела к фактору Виллебранда эмотся при лимфоме, лимфосаркоме, чиозите, после многократной гемотравни.

ВИЛЛЕБРАНДА ФАКТОР — бетрой фазы, подобен фактору VIII.

Нормальная величина — 60—150%

пфикация Цигулевой и соавт.).

ровень повышается при стрессе, беретости, физической нагрузке, заболевапечени, сахарном диабете, в старости; элется при всех наследственных и притенных ангиогемофилиях (болезнь Вилнда и др.).

ВРЕМЯ КРОВОТЕЧЕНИЯ — показь сосудисто-тромбопитарного гемостаза. В норме по Дуке — 2—4 мин, по методу и — менее 8 мин, по методу Борхгревин-- Уоллера — менее 10—12 мин.

Резко возрастает при выраженных * оцитопениях, болезни Виллебранда, -- тых тромбогеморрагических синдромах, высокой гепаринемии, гипофибрино-

ВРЕМЯ СВЕРТЫВАНИЯ (нестабилизированной крови) — промежуток с момента взятия крови до ее полного свертывания, т.е. до начала ретракции кровяного сгустка.

Время свертывания, определенное гометоду Милиана (модификация Моравица составляет в норме 6—8 мин, по методу Ли—Уайта — 4—8 мин, Масс и Магро — 8—12 мин.

Удлинение времени свертывания отмичается при гемофилии, чаще удлинено, вы иногда и нормальное при фибринопатия тяжелых инфекциях, ожогах, болезнях пиени, лейкозах, опухолях костного мозга, фиците витамина К (геморрагический диати новорожденных), механической (подпетночной) желтухе, отравлении фосфором. Пудлинении времени свертывания отмечает дефицит одного или нескольких фактот свертывания (VIII, IX, XI, XII), фибринства, избыток в крови антикоагулянтов.

Ускорение наблюдается после крово: терь, пункций сосудов, при усиленных поссах распада, микседеме, кретинизманафилактическом шоке.

На ранних стадиях ДВС-синдрома отмчается укорочение времени свертывания, а тем удлинение до полной несвертываемостя

Тест используется, в основном, для спресс-диагностики тяжелых нарушев свертываемости крови.

МЕГАКАРИОЦИТЫ — костномозвые предшественники тромбоцитов.

В норме в костном мозге содержится $0.54-0.074\cdot10$ /л клеток (по другим дан- $0.023-0.103\cdot10$ /л).

Число мегакариоцитов снижается при торегенераторных тромбоцитопатиях, личивается при большинстве иммунных эм тромбоцитопений, а также при усконом депонировании тромбоцитов (сплечегалия, массивное тромбообразование), некоторых миелопролиферативных зачеваниях (эритремии, геморрагическая мбоцитемия).

ПЛАЗМИНОГЕН (профибриноли--- глобулин крови, превращающийся
--- действием ряда факторов в плазмин.

Нормальное содержание в сыворотке — • № 88 мг/л.

В физиологических условиях уровень -- тается при физической нагрузке, бере-

Содержание возрастает при инфекципухолях, тромбозах, инфаркте миокарда,
еме анаболических стероидов, эстрогенов;
жается при врожденной недостаточносрибринолитической терапии (стрептоки1). сепсисе, ДВС-синдроме, заболеваниях
ени.

ПОТРЕБЛЕНИЕ ПРОТРОМБИНА омбопластическая активность плазмы). позволяет оценить количество протрома, потребляемого в процессе свертывания змы или крови.

Норма в плазме (по Балуде) — 52±69 цельной крови (по Котовициной и Федервой) — 73—127%.

Снижение отмечается при тяжели формах гемофилии A и B, дефиците фактров X, V, II, антикоагуляционной терапии

ПРОДУКТЫ РАСПАДА (дегра: ции) ФИБРИНА (ПДФ) — показатель фринолиза.

B норме концентрация в цельной кременее 10 мг/л.

В физиологических условиях уровеповышается при физической нагрузке. і
вышение содержания — признак ускоренсвертывания, отмечается при инфаркте ч
окарда, тромбозе, эмболии легочной аррии, первичном и вторичном фибринолитромболитической и дефибринирующей рапии, стрессе, особенно при ДВС-синдроч
менее выражено при заболеваниях печеинфекциях.

Ложноположительные результаты у гут возникнуть при наличии ревматоиднфактора. Тест на Д-димеры позволяет доференцировать процессы фибриногеноли фибринолиза.

ПРОТАМИНСУЛЬФАТНЫЙ ЭТАНОЛОВЫЙ ТЕСТЫ — показате

паракоагуляции.

В норме — отрицательные. Наличноложительной пробы указывает на появние в крови растворимых комплексов менерного фибриногена и фибрина, т.е. на правыми ДВС-синдрома. Положительный ра

тат возможен при флеботромбозе или эмлегочной артерии, отрицательный тервичном фибринолизе. Однако отрицаый не исключает ДВС-синдрома. Оба лополняют друг друга при диагностике синдрома.

ПРОТЕИН С — активный актикоагу-Является витамин К-зависимой серипротеазой, синтезируется печенью. Нормальная величина — около 1 мг/л

· ldy

Дефицит протеина С — одна из причин «боэмболических заболеваний в пожи-« возрасте. Активность протеина С снися при заболеваниях печени, острых «эзах, тромбоэмболии, тромбофлибилечении антикоагулянтами (антагоами витамина К), ДВС-синдроме, сазэм диабете.

ПРОТРОМБИНОВОЕ ВРЕМЯ актеризует, в первую очередь, вторую фапоцесса свертывания (образование тром-1).

В норме (по Квику) у взрослых равно 15 сек, у новорожденных — 13—18 сек. Возрастает при заболеваниях печени, гипервитаминозе А, иногенолизе, внутрисосудистом свернии, повышении уровня антитромбина титромбопластина, раке головки подженой железы, геморрагической болезни эрожденных.

Укорочение протромбинового времени гілюдается при тромбозах, состоянии ги-

перкоагуляции, повышении активности фатора VII.

ПРОТРОМБИНОВЫЙ ИНДЕКС — отражает отношение протромбинового времени донора к протромбиновому времени следуемого (в %).

В норме составляет 80-105%.

Протромбиновый индекс возрастае при дефиците фактора II и нормальном тробиновом времени свертывания (наследственые гипо- и диспротромбинемии, подпечночная желтуха, кишечный дисбактерио поражение паренхимы печени, введение кмарина, варфарина, приобретенные дефипсты при гиповитаминозе К), дефиците фактров V, VII, X; при удлинении тромбинововремени — избыток в крови антикоагулявтов, дисфибриногенемия.

РЕЗИСТЕНТНОСТЬ КАПИЛЛЯ РОВ — устойчивость капилляров к механ.

ческому воздействию.

Для исследования используются м. жеточная и баночная пробы. При манжет ной пробе (по Кончаловскому—Румпель Лееде) в норме число петехий не более 1 при слабоположительной реакции — 11 20, положительной — 20—30, при реголожительной — свыше 30. При баноче пробе (по Нестерову) петехии появляют при давлении 197±7 мм рт. ст.

Повышение показателей при манжет ной и баночной пробах вызывают тяжеть инфекции, эндокринные сдвиги (менстрия, цатологический климакс), выпадение с

теотрофической функции тромбоцитов (тромшитопении, тромбоцитопатии); повышение ілюдается при ДВС-синдроме, передозировантикоагулянтов, тромбогеморрагических чаромах, дефиците факторов протромбиното комплекса.

РЕПТИЛАЗНОЕ ВРЕМЯ (плазмы) — тин из показателей заключительного этапа жертывания крови.

Нормальное значение — 17-20 сек.

Удлиняется при резкой гипофибринонемии, молекулярных аномалиях фибригена, накоплении в плазме продуктов деглации фибриногена и несвертывающихся гибринмономерных комплексов.

РЕТРАКЦИЯ КРОВЯНОГО СГУС-ТКА — заключительная фаза свертывания рови (проявление специфической функции

томбоцитов).

Нормальная величина (по Балуде и совт.) — 48—64%.

Недостаточная ретракция наблюдаетпри тромбоцитопении, тромбоцитастении, атремии, полиглобулинемии, увеличении мато-критного показателя.

При тромбоцитодистрофии ретракция в гределах нормы.

Скорость и степень ретракции кровяноо стустка (по Токантинсу) равна 78,1%.

СИЛИКОНОВОЕ ВРЕМЯ СВЕР-ТЫВАНИЯ — время свертывания в силионированных пробирках, т.е. при низкой онтактной активации процесса свертываеня. В норме в цельной крови равно 16— 20 мин, в плазме — 200—260 сек.

Укорочение наблюдается при скрытой гиперкоагуляции, удлинение — при дефиците фактора II или III фаз свертывания.

ТЕСТ ГЕНЕРАЦИИ ТРОМБО-ПЛАСТИНА — используется для дифференциальной диагностики различных видов гемофилий и других нарушений механизма образования тромбопластина.

Тест включает оценку времени свертывания в пяти рядах смесей. Удлиняется время: в первом ряду — при дефиците фактор. VIII или в присутствии ингибиторов, во втором — при дефиците фактора IX или в присутствии ингибиторов к факторам внутреннего пути, в третьем — при дефиците факторов VIII, IX, XI, XII или в присутствии соответствующих ингибиторов, в четвертом — при дефиците фактора 3 тромбоцитов (P₃), пятых ряд — контрольный.

ТЕСТ ТОЛЕРАНТНОСТИ К АС-ПИРИНУ — время кровотечения, опреде ляемое после приема аспирина, который вы зывает нарушение адгезивно-агрегационног функции тромбоцитов.

У здоровых людей время кровотечения после приема аспирина не изменяется или возрастает, но не более чем в 1,5 раза.

Тест резко положительный при геме филиях А и В, а также при других коагулопа тиях. Тест положительный при тех формах болезни Виллебранда, которые протекают ••ольшим удлинением времени кровотече-• т.я. Тест полезен при выявлении предраспожения к развитию геморрагий у больных • т.и. лечении салицилатами.

ТОЛЕРАНТНОСТЬ ПЛАЗМЫ К ГПАРИНУ — характеризует весь процесс гртывания крови.

В норме время свертывания гепарини-

Сокращается время при гиперковгуляти и наклонности к тромбозам, что в значитьной мере зависит от дефицита в плазме
титромбина III; удлиняется при повынной чувствительности к гепарину. Тест
применяется при обследовании больных с
покоагуляцией (гемофилия А и В и др.).

ТРОМБИНОВОЕ ВРЕМЯ — показать конечного этапа свертывания крови.

В норме равно 12-17 сек, с протаминальфатом — 20-22 сек.

Удлинение наблюдается при гипофибригенемии, избытке в плазме антитромбинов, коплении продуктов фибринолиза, некотох аномалиях фибриногена. Полная несверваемость отмечается при высокой гипергеаринемии и остром тяжелом ДВС-синдроме.

ТРОМБОЦИТЫ — клетки перифериеской крови, играющие важную роль в просессах гемостаза.

1. Количество тромбоцитов крови в норке — 200—300·10⁹/л. Число здоровых лиц, которых количество тромбоцитов ниже вормы, составляет 2,2%, выше — 5,2%. Снижение числа тромбоцитов до $60\cdot10$ /л проявляется симптомами кровоточивости, при количестве ниже $30\cdot10$ /л полностью утрачивается способность сгустка к ретракции.

Увеличение количества тромбоцитов наблюдается при миелопролиферативных заболеваниях, эссенциальной тромбоците мии, истинной полицитемии, хроническом миелолейкозе, воспалительных процессах (ревматизм, туберкулез, остеомиелит), острой кровопотери, гемолитической анемии дефиците железа, раке, лимфогранулемато зе, после удаления селезенки, приема адреналина, винкристина.

Тромбоцитопения отмечается при наследственных состояниях (синдроме Фан кони, «изолированной» тромбоцитопении синдроме Уискотта-Олдрича и др.). Приобретенная тромбоцитопения возникает пр СКВ, идиопатической иммунной тромбоците пенической пурпуре, идиопатической апла тической анемии, туберкулезном поражени костного мозга, тяжелых железодефицитны анемиях, пароксизмальной ночной гемогл бинурии, синдроме Эванса, спленомегалит болезни Гоше, вирусных и бактериальны инфекциях, опухолях селезенки, ДВС-сидроме, заболеваниях печени, уремии, массив ных гемотрансфузиях, гемолитической б лезни новорожденных, недоношенности, се: дечной недостаточности, экламсии, гипергипотиреозе, беременности, тромбозе поченой вены, при приеме целого ряда лека:

твенных препаратов (аналгетики, диурети-«п. гепария, нитроглицерия, резерпия, визамин К и др.) и алкоголя.

2. Агрегация тромбоцитов - важный токазатель гемостаза.

При действии разных агрегирующих гентов в норме составляет 55-145% к средтим величинам (по Балуде и соавт.).

Отситствие или снижение агрегации эмдетельствует о качественной неполноцен-- сти или дисфункции тромбоцитов. Повы-_ение агрегации наблюдается при атерос--терозе, нарушениях коронарного и мозгото кровообращения, ИВС-синдроме, саэрном диабете, гиполипопротеинемии: - эжение - при тромбастении Гланиман- болезни Виллебранда, эссенциальной тромбоцитопении, макропитарной тромбоэнтодистрофии Бернара-Сулье. Причем зарушение только ристомицин-агрегации заблюдается при молекулярных формах бо-* зни Виллебранда, дистрофии Бернараулье. Очень высокая АДФ-агрегация укаывает на тромбогенный риск (атероскле-

Суммарный индекс агрегации тромботитов (СИАТ) составляет: при воздействии □ллагена — 62,7—87,9%, больших доз ПФ — 53,1—93,1%, тромбина — 52,6— -4.4%, ристомицина — 48,1—91,7% (модипикация Лычевой). СИАТ повышается при заклонности к тромбозу, снижается при тервичных и симптоматических тромбоцитопатиях.

При микроскопическом исследовании агрегации (модификация Тарасовой) снижение показателей отмечается при качественной неполноценности тромбодитов, повышение— при претромбозах и ДВС-синдроме. однако в поздних стадиях ДВС может наблюдаться и снижение.

3. Ретенция (адгезивность) тромбоци тов — показатель адгезивно-агрегационной функции тромбоцитов.

В норме при контакте со стеклом равна 25—55%. Снижение отмечается при нарушении этой функции тромбоцитов (врожденные и симптоматические тромбоцитопатии, тромбастения Гланцманна, болезнь Виллебранда).

ФАКТОР 3 ТРОМБОЦИТОВ (тромбопластин кровяной) — фосфолипид, синтезируемый в тромбоцитах и участвующий в

превращении протромбина в тромбин.

Определяется в помощью лебетокс-кефалинового теста (модификация Баркагана и соавт.). Снижение активности наблюдается при тромбоцитопениях, некоторых формах наследственных и приобретенных тромбоцитопатий.

Кроме этого фактора существуют еще 10 коагуляционных факторов тромбоцитов, принимающих участие в процессах свертывания крови.

ФАКТОРЫ СВЕРТЫВАНИЯ КРОВИ

(I—XIII).

Фактор I (фибриноген) — фибриллярный белок, синтезируемый в печени. Под • чянием тромбина переходит в фибрин. Не-• ходим для агрегации тромбоцитов.

Уровень в плазме повышается при гепате, раке, уремии, миеломной болезни, берем-нности, менструации, после хирургических пераций, при воспалительных процессах, с-фрозе, ожогах, обтурационной желтухе, пиеме эстрогенов, после рентгеновского обчения; снижается при ДВС-синдроме, прифориногенемии, гипофибриногенемии, гиперфибринолизе, хронических заболеваниях при после кровотечения, лечения стрепкиназой, урокиназой, фенобарбиталом.

При гипофибриногенемии, когда созержание фибриногена становится ниже 100 мг%, для его определения используется турбидиметрический метод Эллиса, результаты которого не зависят от степени полимезизации фибрина.

Фактор II (протромбин) — предшесзвенник тромбина; образуется в печени при участии витамина К.

Физиологический уровень — 0,5—1,5 кЕД/л или 60—150% от нормальных значений, полученных при исследовании крови доноров. Минимальный уровень для остановки кровотечения — 10—15% от нормальных значений, для выполнения операций — 20—40%.

Уровень понижается при врожденном дефиците (гипо- и диспротеинемии, гипо-

и афибриногенемии) и приобретенном дефиците (СКВ, гиповитаминоз К, болезни печени).

Фактор III (тканевой тромбопластин) — фосфолипопротеид, катализирующий свертывание крови по внешнему механизму; его определение в клинике не производится.

Фактор IV (см. кальции). Участвует во

всех фазах свертывания.

Фактор V (АС-глобулин, проакцелирин) — белок, синтезируемый в печени и ак тивируемый тромбином.

 Φ изиологический уровень — 0,5—2,0 кЕД/л или 60—150% от нормальных значений. Минимальный уровень для остановки кровотечения — 10-15%, для выполнения операций — 25% от нормальных значений.

Уровень снижается при врожденном дефиците (гипоакцелиринемия, парагемофилия), а также при приобретенном дефиците (ДВС-синдром, наличие ингибиторов этогофактора, заболевания печени).

Фактор VII (проконвертин) — гликог ротеид, синтезируемый в печени при участии витамина К; переводит фактор X в Xa.

Физиологический уровень в плазме — $0.05\,\mathrm{г/л}$ или 65-135% от нормальных значе ний. Минимальный уровень для остановки кровотечения — 5-10%, для выполнения операций — 10-20% от нормальных значений.

Концентрация понижается при врожденном дефиците (гипопроконвертинемия) в в результате приобретенного дефицита вита- К, при заболеваниях печени, применезнетилсалициловой кислоты.

Фактор VIII (антигемофильный глобупликопротеид, оптимизирующий усия взаимодействия факторов IX и X.

Физиологический уровень в плазме -0,05 г/л или 60-145% от нормальт значений. Минимальный уровень для -_ новки кровотечения — 15-20%, для тнения операций - 25% от нормальчначений. Фактор VIII является белком и фазы. В физиологических условиях з-нь его повышается после физической зки и в III триместре беременности.

Содержание повышается при венозном озе, уремии, недостаточности протеина болеваниях печени, сахарном диабете; чается при гемофилии А, болезни Вил-- чнда, ДВС-синдроме, наличии специфи-• : их антител к фактору VIII.

Почти 90% наследственных коагулопа-- приходится на различные формы дефициэктора VIII, в том числе на классическую филию — 70—75%, на болезнь Виллеб-· za — 11—19%.

Фактор IX (фактор Кристмаса, антигефильный фактор В) - глико-протеид, -тезируется в печени; необходим для пе-- да фактора Х в Ха.

Физиологический уровень — 60-140% - дормальных значений. Минимальная веина для остановки кровотечения — 10-, для выполнения операций — 20—25% вормальных значений.

Уровень повышается при терапии витамином К, кортикостероидами; снижается при гемофилии В (болезнь Кристмаса), заблеваниях печени, болезни Гоше, нефротичеком синдроме, недостаточности витамина К

Фактор X (стюарт-прауэр-фактор) — гликопротеид, участвующий в переводе фастора II в IIa; синтезируется в печени пучастии витамина К.

Физиологический уровень — 60-130 от нормальных значений. Минимальны уровень для остановки кровотечения — 510%, для выполнения операций — 15-26 от нормальных значений.

Уровень понижается при врождене дефиците (болезнь Стюарт—Прауэра) и приобретенном дефиците (амилоидоз, опутли почек и надпочечников, дефицит витам на К, заболевания печени, нефротическа синдром, миеломная болезнь).

Фактор XI (плазменный предшествея ник тромбопластина) — глико-протеид. тивизируемый фактором XIIa, кинин ном, высокомолекулярным кининоген необходим для перевода фактора IX в IX.

Физиологический уровень — 65-13 от нормальных значений. Минимальн уровень для остановки кровотечения — 15%, для выполнения операций — 15-2 от нормальных значений.

Уровень снижается при наследственом нарушении его синтеза (болезнь Роталя или гемофилия С), при появлении и

• эного ингибитора к этому фактору, забозаниях печени, действии гепатотоксичеся ядов, амилоидозе.

Фактор XII (фактор Хогемана) — глипротеид, активизирующий факторы XI, .. и прекинивогенин.

Физиологический уровень — 65—150% • сормальных значений.

Высокая активность отмечена при тятам воспалительных процессах, отморозани, ожогах; снижение возникает при жденном дефиците, нарушении синтеза то фактора, появлении иммунного ингитора, однако дефицит этого фактора редко словливает кровотечение.

Фактор XIII (фибринстабилизирующий сактор, фибириназа) — глобулин, стабилизаующий фибрин и участвующий в репара-

Нормальное содержание — 0,019 г/л 70—120% от нормальных значений. гнимальный уровень для остановки крово-сения — 1—2% от нормальных значений.

Концентрация в крови понижается при жденном и приобретенном дефиците (зазвания печени, ДВС-синдром, лучевая бонь, сепсис, опухоли, тяжелые операции).

Фактор Флетчера (плазменный прекалгреик) — белок, способствующий активаг фактора XII и плазминогена.

Определяется по АЧТВ (см. актитованное частичное тромбопластиновое мя). При дефиците фактора Флетчера АЧТВ, которое вначале существенно увели чено, снижается до нормы после длительное инкубации пробы. Дефицит фактора Флет чера сочетается с плохим свертыванием креви, но не с наклонностью к кровоточивоста (наследственный дефицит, уремия, тяжель заболевания печени). В норме существует у новорожденных.

Фактор Фитцджеральда (высокомолькулярный кининоген) — белок, образукцийся в тканях. Принимает участие в актявации факторов XI, XII и плазминогена. Префиците фактора Фитцджеральда АЧТ увеличено и почти не уменьшается посталительной инкубации пробы. Дефицит вызывает кровоточивости.

ФИБРИНОЛИТИЧЕСКАЯ АК ТИВНОСТЬ КРОВИ (эуглобулиновый м-тод). Тест используется для оценки време от момента образования сгустка фибрина гего растворения.

В норме равна 230—370 мин (по Коватскому и соавт.), по другим данным — 2—4

Укорочение времени указывает на повшение фибринолитической активности (отрации на легких и поджелудочной желевведение адреналина, состояния, связаньс ДВС-синдромом, дефицит серантиплазина, циркуляторный коллапс), удлинение на снижение (торможение) фибриноли: Удлинение времени лизиса отмечается в геморрагических васкулитах, гипо- и аптатических процессах кроветворения. ЧАСТИЧНОЕ (парциальное) ТРОМ-5 ОПЛАСТИНОВОЕ ВРЕМЯ (ЧТВ) тыма точный и чувствительный коагулядонный тест.

В норме равно 60-70 сек.

ПОКАЗАТЕЛИ ОБМЕНА ВИТАМИНОВ

ВИТАМИН А, РЕТИНОЛ — жир растворимый витамин, содержащийся в ж вотных организмах в форме A₁ (ретинол) в (ретиналь), в растениях в форме провитам на — каротинов, наиболее активным срекоторых является β-каротин. Поступает с с щей; для всасывания в кишечнике необдимы липиды, для накопления в печени достаточное содержание белка в пище.

Контролирует рост и дифференциров клеток эмбриона и развивающегося органма, деление и дифференцировку быстролиферирующих тканей (эпителий коже покровов и слизистых, сперматогенный телий), рост костной и хрящевой ткани разование зрительного пурпура в сетча глаза, т.е. фотохимический акт зрения комплексе с витаминами С и Е является фтором антиоксидантной защиты.

Нормальное содержание: в плазме 1403±359 МЕ/л, в сыворотке — 1.0 2,27 мкМ/л или 300—650 мкг/л.

Классификация витаминов (А.Ш. Бышевский, О.А. Терсенов, 1994)

³ одорастворимые	Жирорастворимые*			
Тиамин	А, Ретинол			
Енбофлавин	D, Кальциферолы			
антотеновая кислота	Е, Токоферолы			
эр), Никотиновая кислота	К, Нафтохиноны			
Тиридоксин				
30). Фолиевая кислота				
_ианкобаламин				
- хорбиновая кислота				
≗ ∗отин				
5×эфлаеаноиды				
Витаминоподобн	ые вещества			
Хэлин	N, Липоевая кислота			
√Нозит	Н1, Парааминобензойная кислота			
Эротовая кислота	F, Ненасыщенные жирные кислоты			
Пангамовая кислота	U, Метилметионин- сульфоний			

мечание: ° — имеются также водорастворимые презъвитаминов этой группы; ° — соединения, которые
 зают основным свойствам витаминов, но отличаются то их дефицит не вызывает специфического симптосумплекса, и тем, что они не строго обязательные нутри-

Суточная потребность — 1,0—2,5 мг гл 2—5 мг β-каротина; для детей выше, чем гя вэрослых. Повышается при беременностактации, утомлении, продолжительном гаряжении зрения.

Избыточное содержание витамина двызывает хроническую интоксикацию при длительном ежедневном приеме 20 000—50 000 МЕ ретинола. Острая интоксикация развивается при однократном приеме 1 000 000 МЕ и более ретинола, а также прупотреблении печени полярных птиц, белог медведя, тюленя, моржа, кита. Сопровождется увеличением печени, селезенки, повышением внутричерепного давления, болям в костях, имитацией первичного гиперпартиреоза. Избыток каротина не вызывает изтоксикации и может проявляться лишь жетоватым окрашиванием кожи.

Недостаточность витамина А возна кает при дефиците ретинола или каротина пище, нарушениях их всасывания (отсутвие в пище жира и белка) и вызывает метоплазию эпителия различных органов, замеление восстановления зрительного пурпуруго проявляется повышенной восприимы востью к бронхолегочным заболеваниям, вефекциям мочевыводящих путей, слизистоболочки глаз, сухости ее эпителия (ксефтальмия), нарушением адаптации глазатемноте (гемералопия, «куриная слепота»

Врожденные нарушения обмена и фухции витамина А могут быть связаны с нашением превращения β-каротина в ретноль, с генетическим дефектом, увеличизющим потребность в витамине А (фоллиглярный кератоз Дарье). ВИТАМИН В₁, ТИАМИН — в оргаче человека содержится преимущественвиде дифосфотиамина — кокарбоксила-Поступает с пищей, всасывается в кинике. Регулирует процессы углеводного чена (превращения пировиноградной и тих кетокислот), синтеза нуклеиновых пот. Усиливает секреторную и моторную кцию желудочно-кишечного тракта.

Нормальное содержание: в сыворотке — 75,4 нМ/л, в цельной крови — 41,5—1.9 нМ/л, в моче — 66—129 мкг/г креатина, или 28—55 мкМ/М креатинина, или сее 377 нМ/сут.

Суточная потребность — 2—3 мг. растает при тяжелой физической нагруззначительном преобладании углеводов в ще, беременности, лактации, инфекционых заболеваниях, патологических процестя в желудочно-кишечном тракте, сопрождающихся нарушением всасывания вичина.

Избыточное содержание витамина В, заподится с мочой, поэтому его гипервитаченоза не возникает, однако при подкожном особенно внутривенном введении больших за тиамина возможны аллергические и друже реакции различной степени тяжести.

Недостаточность витамина В, возничет при дефиците витамина в пище, хроническом алкоголизме, выраженных клинических симптомах со стороны желудочножиечного тракта (ахлоргидрия, атония,

225

диарея), сердечно-сосудистой системы (тахи кардия, боли в области сердца) и нервног системы (полиневриты, энцефалопатичекий синдром и др.); определяется как блезнь бери-бери.

Врожденные нарушения обмена и фунции витамина В, лежат в основе некротизя рующей энцефаломиелопатии, перемежа: щейся атаксии, тиаминзависимой меглобластической анемии, тиаминзависимс: актапидоза, тиаминзависимой формы •6:

лезни кленового сиропа.

ВИТАМИН В., РИБОФЛАВИН относится к группе животных пигментов флавонов. Поступает с пищей и синтезируеся бактериями кишечника. Для усвоения 🖭 обходимо присутствие соляной кислоть Участвует в окислительно-восстановитель ных реакциях, влияя на обмен веществ всег организма.

Нормальное содержание: в цельной кр ви — 33 нМ/л или 0,5 мкг/г, в моче — 24-81 мкМ/М креатинина, или 500-800 мкг/суили более 13 нМ/сут. У детей экскреция мочой значительно выше, чем у взрослых.

Суточная потребность — 2-3 мг. Вы растает при физической нагрузке, лактаци: высокой калорийности пищи с большим держанием белков, при употреблении боль ших количеств никотиновой кислоты.

Избыточное количество витамина отрицательных последствий не вызывает. при безбелковой диете оказывает токсиче

 ⇒ действие на организм даже в дозах, сооттотвующих суточной потребности.

Недостаточность витамина В2 обычно глявляется на фоне комбинированного дечина тиамина, никотиновой кислоты и ткового голодания и проявляется, в пермо очередь, изменениями со стороны слитых оболочек, кожи (сухость, трещины, прея, раздражение губ и языка), глазнижение остроты зрения, конъюктивит), а кже утомляемостью, снижением синтеза моглобина.

ВИТАМИН В₃, ПАНТОТЕНОВАЯ "ИСЛОТА — в виде кофермента А участерить во многих ферментативных реакциях тупает с пищей и синтезируется бактеричи кишечника. Является катализатором в нтезе белков, фосфолипидов, ацетилхолипринимает участие в процессах обезвремвания ряда токсических веществ.

Суточная потребность — 10—12 мг. • величивается при больших физических натузках, лактации, пониженной температуре, • блучении, инфекционных заболеваниях.

Избыточное количество витамина В₃ датологических изменений не вызывает.

Недостаточность витамина B_3 у челозека встречается очень редко. Длительный лисбаланс между потребностями организма и поступлением витамина проявляется общим угнетением, вялостью, неустойчивостью сердечно-сосудистой системы, снижением ус-

тойчивости к инфекциям.

ВИТАМИН В₅ (РР), НИКОТИНО-ВАЯ КИСЛОТА (ниацин) — осуществляет свои функции в организме в виде никотин амидных коферментов — НАД и НАДФ, которые являются коферментами более 100 ферментов. Поступает с пищей, синтезируется в организме из триптофана. Участвует в предессах тканевого дыхания, углеводном, бе ковом и липидном обмене, оказывает нормализующее влияние на уровень холестерина Обладает выраженным свойством расши рять периферические сосуды.

Суточная потребность — 15—25 м Повышается при физической нагрузкизкой температуре, в высокогорье, а такжпри инфекционных заболеваниях, поражениях желудочно-кишечного тракта и наришении всасывания.

Избыточное количество никотиновой кислоты при приеме внутрь или инъекциям (высшая суточная доза — 400 мг, при курсовом приеме с постепенным повышением доы может доходить до 2—4 г/сут) вызываютинеремию кожи; могут появляться зуссыпь, диспепсия, гипотовия, нарушения функции печени, снижение толерантности глюкозе. Имеется индивидуальная чувствительность к никотиновой кислоте.

Недостаточность никотиновой кисл ты, обусловленная ее дефицитом в пище. з гочетании с недостаточностью витаминов A, B, B, C, вызывает развитие пеллагры, остовными симптомами которой являются дерматит, диарея, деменция. Нарушение бисинтеза никотиновой кислоты из триптофамимеет место при болезни Хартнупа.

ВИТАМИН В₆, ПИРИДОКСИН — труппа производных пиридина, включаюдая пиридоксин, пиридоксаль и пиридоксамин. Поступает с пищей и синтезируется ктериями кишечника. Пиридоксиновые тризводные участвуют практически во всех акциях белкового обмена, в первую очень в превращении аминокислот. В качестые кофермента пиридоксальфосфата входит состав более 50-и ферментов и участвует эм многих процессах обмена веществ.

Нормальное содержание: пиридоксальтосфат в плазме — 14,6—72,8 нМ/л, в моче —

элее 9,2 мкМ/М креатинина.

Суточная потребность — 2—4 мг. Позышается при употреблении с пищей больлого количества белка, физической нагрузне, охлаждении, облучении, беременности, гри применении сульфаниламидов и антибитиков, угнетающих флору кишечника, а также с возрастом.

Избыточное количество витамина В

токсического эффекта не оказывает.

Hedocmamoчность витамина B_6 может возникать на фоне противотуберкулезной терапии (изониазид является антагонистом витамина B_6) и проявляться тошнотой, рвогой, глосситом, полиневритом.

Врожденные нарушения обмена витамина B_6 связаны с разнообразными энзимонатиями, затрагивающими функции пиридоксальфосфата в обмене веществ. В настоящее время наиболее изучены врожденная гомоцистинурия, врожденная цистотионинурия, наследственная ксантуренурия, пиридоксинзависимый судорожный синдром, ниридоксинзависимая анемия.

ВИТАМИН В₉ (ВС), ФОЛИЕВАЯ КИСЛОТА (фолат, птероилглутаминовая кислота) — сложное соединение, находящееся в крови в форме производных полиглутамина. Поступает с пищей и синтезируется бактериями кишечника. Является катализатором синтеза пуриновых оснований, аминокислот и белков, стимулирует эритро-, лейко- и тромбопоэз. Влияет на кроветворение даже при недостаточности витамина В₁₂. Совместно с витамином В₁₂ предупреждает жировую инфильтрацию печени при избытке никотиновой кислоты и других нарушениях жирового обмена.

Нормальное содержание: в плазме — 1,7—12,6 нг/мл или 3,9—28,6 нМ/л, в сыворотке — 5—20 нг/мл, в эритроцитах — 153—602 нг/мл или 347—1367 нМ/л.

Суточная потребность — по разным данным — 0,05—0,5 мг.

Избыточное количество фолмевой кислоты может быть токсично и вызывать гистаминоподобный эффект.

Hedocmamoчность фолиевой кислоты развивается при подавлении кишечной фло-

ры антибиотиками и сульфаниламидами, нарушении всасывания (резекция желудка и лр.), длительном облучении, передозировке метилурацила. Клинически развивается постепенно и проявляется мегалобластической и макроцитарной анемией, лейкопенией, спру.

Врожденные нарушения всасывания и транспорта фолатов: фолатзависимая мегатобластическая анемия, врожденные дефекты ферментов, участвующих в образовании и превращении различных форм фолиевой кислоты.

ВИТАМИН В₁₂, ЦИАНКОБАЛА-МИН — внешний фактор Касла. Поступает с пищей и вырабатывается бактериями кишечника. Для всасывания необходим гликопротеид, продуцируемый клетками желудка (внутренний фактор Касла). Участвует в синтезе нуклеиновых кислот и белков, оказывает липотропный эффект. Основная физиологическая роль — обеспечение нормального гемопоэза путем активации созревания эритропитов.

Нормальное содержание в сыворотке— 200—800 пг/мл или 148—590 пМ/л.

Суточная потребность —1—2 мкг.

 $\dot{\it И}$ збыточное количество B_{12} нетоксично, но имеется индивидуальная чувствительность к витамину и, в редких случаях, плохая переносимость.

Недостаточность витамина В₁₂ развивается на протяжении нескольких лет, так как ежедневная потребность в нем незначи-

тельна по сравнению с его запасами в организме. Основная причина — нарушение всасывания при резекции желудка, подвздошной кишки, недостаточность экзокринной функции поджелудочной железы, атрофия желудочного эпителия, дисбактериоз, гельминтоз, что ведет к нарушению нормального кроветво рения в костном мозге и развитию анемии Аддисона—Бирмера (В₁₂-дефицитная анемия).

Врожденные нарушения всасывания г транспорта витамина B_{12} обусловлены врож денным дефектом образования внутреннег фактора Касла, врожденной эпителиопатиег (болезнь Имерслунда—Грэсбека), отсутствием белков, связывающих и транспортируж

щих витамин В12.

ВИТАМИН С, АСКОРБИНОВАЯ КИСЛОТА — поступает только с пищеи так как в отличие от других организмов, человека, приматов и морской свинки весинтезируется. Всасывается в тонком ки шечнике. Высокоактивный восстановителюкисленных форм ферментов и других сустратов, участвует в большом количествобменных реакций. В комплексе с витами нами А и Е является фактором антиоксу дантной защиты. Регулирует проницамость сосудистой стенки, оказывает выроженное влияние на резистентность органима к инфекциям.

Нормальное содержание: в плазме — 34—114 мкМ/л или 7—12 (6—20) мг/л. в лейкоцитах — 200—300 мг/л.

Суточная потребность — 50—70 мг. растает при физической и нервно-психиной нагрузке, низкой и высокой темпераформации, курении, беременности и гации, инфекционных заболеваниях, нических заболеваниях желудочно-ки-чного тракта, при приеме антибиотиков и пьфаниламидов. Для профилактики и лечня некоторые специалисты (Л. Поллинг, Купер) рекомендуют от 0,5—1,0 до 2,0 г и тее аскорбиновой кислоты в суточном разоне. ВОЗ рекомендует в качестве безусловдопустимой суточной дозы 2,5 мг/кг мастела и условно допустимой дозой 7,5 мг/кг.

Избыточное количество витамина С тводится из организма почками, однако жет оказывать отрицательное влияние сонница, головная боль, повышение давчия, глюкозурия), особенно при беременти.

Недостаточность витамина С в пище в тение 1—3-х месяцев ведет к начальным появлениям гиповитаминоза, через 3—6 меяцев такого же питания— к отчетливому по- и авитаминозу, что проявляется нарушениями обмена многих веществ, дисфунией центральной нервной и эндокринной метем (слабость, раздражительность, боли в нечностях), снижением резистентности к тефекциям, нарушением регенеративных процессов и развитием цинги (скорбута). Дегицит витамина С сопровождается, как правило, дефицитом витамина Р.

ВИТАМИН D, КАЛЬЦИФЕРОЛЫ

— группа изомеров (D₁—D₆), являющихся пр изводными стеролов, близких по структуре в различающихся по степени биологическое активности. Наиболее активные - Д. (эргэ кальциферол) и D_3 (холекальциферол). Эр гостерол (провитамин D₂) и 7-дегидрохолестерол (провитамин D₃) переходят в активнун форму под действием солнечного облучения Витамин Д всасывается в тонком кишечнике а затем превращается в активные метаболиты: D₂ в 25-гидрооксиэргокальциферол — 25(OH)D₂; D₃: в 25-гидрооксихолекальциферол — 25(ОН) D₃, в 1,25-дигидрооксихолекаль диферол — $1.25(OH)_2D_3$, в 24.25 — дигидрооксихолекальциферол — 24,25(ОН), В 25,26 — дигидрооксихолекальциферол — 25,26(ОН)₂Да. Витамин поступает с пищей в синтезируется в коже под действием солнечных лучей. Регулирует всасывание в кишеч нике ионов кальция и фосфора, их обмег между кровью и костной тканью и реабсорб цию в почечных канальцах. Производный витамина $D_3 - 1,25(OH)_2D_3$ — по своему действию аналогичен стероидным гормонам. участвует в регуляции пролиферации и дифференцировки многих тканей, оказывает влияние на рост опухолевых клеток молочной железы и рассматривается как соматотропный активатор роста, развития и репродукции.

Нормальное содержание витамина D: в плазме — $600-2000~{\rm ME/}$ л или $15-50~{\rm Mkr/}$ л, $25({\rm OH}){\rm D}_2$ в плазме — $9.4=7.5~{\rm HM/}$ л или $3.9\pm3.1~{\rm Hr/}$ мл, $25({\rm OH}){\rm D}_3$ в плаз-

с³ — 34,9—199,7 нМ/л (имеются сезонные тебания, связанные с интенсивностью солемого облучения), 1,25(ОН)₂О₃ в сыворотс 2 — 0,060—0,108 нМ/л или 25—45 нг/мл.

Суточная потребность: по рекомендаи Минздрава СССР 1978 г. для профилакки рахита детям с трехдневного возраста. 1 года необходимо 800 МЕ/сут (этот нормав в Англии, Германии и США составляет 0—1000 МЕ/сут, во Франции — 1200— 100 МЕ/сут). Для взрослых — 100 МЕ/сут. обычных условиях взрослый человек в довках витамина D не нуждается, но при недоаточном солнечном облучении, в условиях майнего Севера требуются его добавки, осоенно для детей и беременных женщин.

Избыточное содержание витамина D зникает при длительном или разовом ввении избыточных доз витамина, а при повыденной чувствительности — и при обычных зировках. Сопровождается интоксикацией азличной тяжести (вплоть до летального исмада). Поражаются практически все системы рганизма, но в наибольшей степени страдат почки, сердечно-сосудистая система, опородвигательный аппарат, органы дыхания и ервная система. Проявляется общей слачостью, полиурией, рвотой, жаждой, болями костях, тахикардией, аритмией, повышеним кровяного давления, уремией при длительном процессе.

Недостаточность витамина D вознинает при его дефиците в пище (искусственное вскармливание), недостаточном солнечном облучении, заболеваниях почек и приводенарушению, в первую очередь, минеральго обмена. Кальций и фосфор усваивают: « малых количествах или не усваиваются всем, что вызывает у детей рахит, у взраих — размягчение и повышенную лакость костей (остеомаляция, остепороз). « риес в период беременности.

Врожденные нарушения обмена и фции витамина D лежат в основе врождент гипофосфатемического витамин D-резиного рахита, врожденного псевдодефитго витамин D-зависимого рахита.

ВИТАМИН Е, ТОКОФЕРОЛЬ группа производных токола с различестроением и неодинаковой витаминной тивностью. В сыворотке крови основячаеть токоферолов связана с липопротеными. Наиболее активным является α-токофрол. Поступает только с пищей. Тормо процессы окисления липидов, в комплексытаминами А и С является фактором аноксидантной защиты. Обладает антиковлянтными свойствами, оказывает сущестьное влияние на половые железы и процеразмножения.

Нормальное содержание: в сыворотк-5—20 мг/л (у 70% людей — 8,0—13,9 мг или 11,6—46,4 мкМ/л, в эритроцита» 2,13—3,80 мг/л; у детей аналогичные вечины ниже, чем у взрослых. Тестом на от печенность витамином Е служит показаперекисной резистентности эритропнт гемолизе свыше 10% содержание витав Е менее 3 мг/л.

Суточная потребность — 10—25 мг 5—10 МЕ. Зависит от карактера питав связи с чем данные разных авторов сувенно расходятся.

Избыточное количество витамина Е, закающее при длительном введении выт доз, клинических симптомов интоксити не вызывает. У маленьких детей мозаникнуть резкое обезвоживание.

--- достаточность витамина Е вознили отсутствии в рационе растительных з. хроническом панкреатите, резекции ... дка, у недоношенных детей и вызывает тение перекисного окисления липидов, - ведет к нарушению репаративного синте-. и повышению проницаемости клеточных , субклеточных мембран, развитию мемпанной патологии. Проявляется разнообзными симптомами, в том числе нарушемем процессов оплодотворения, атрофией -менников, бесплодием, спонтанными абор-- чи и рассасыванием плода на ранних сроах беременности, мышечной дистрофией, -врологическими симптомами, у недоно--нных детей — гемолитической анемией. витаминоза у человека не встречается.

ВИТАМИН Н, БИОТИН — сложное "клическое соединение, содержащееся во "ех животных и растительных тканях премущественно в связанном с белками состоян. Поступает с пищей и синтезируется бактериями кишечника. В качестве кофермента участвует в большом количестве реакций — карбоксилировании, биосинтезе липидов, аминокислот, углеводов, нуклеино вых кислот и других реакциях обмена.

Нормальное содержание: в плазме — 36,8—65,5 нМ/л, в моче — 98,0—331,5 нМ/сут или 11—183 мкг/сут; у детей несколько выше. Абсолютные величины существенно зависят от метода определения.

Суточная потребность — 10—30 мкг. Повышается в период беременности и лактации.

Избыточное содержание витамина Н не описано.

Недостаточность витамина Н при нормальном питании не возникает. Авидин белок сырого яичного белка, являющийся сильным антивитамином, может вызвать дефицит витамина Н при ежедневном употреблении большого количества сырых яиц. Прием антибиотиков и сульфаниламидов снижает эндогенный синтез биотина. Явления гиповитаминоза развиваются медленно и проявляются сухостью и шелушением кожи, мышечными болями, вялостью, тошнотой.

ВИТАМИН К, НАФТОХИНОНЫ— имеются три разновидности витамина К жирорастворимые филлохинон (K₁), менахиноны (K₂) и синтетический водорастворимый викасол (K₃), которые являются производными нафтохинона. Поступает с пищей н

энтезируется бактериями кишечника. Стиулирует образование протромбина печенью, закже фибриногена и других факторов, понышая свертываемость крови. При тяжелом завреждении клеток печени витамин К не чожет ликвидировать недостаток протромбина, что используется как дифференциальпо-диагностический тест (отсутствие нарасзания протромбина при введении викасола свидетельствует о поражении печени). Усиливает регенерацию тканей, тонус мышц кишечника.

Нормальное содержание: в качестве показателя содержания витамина К используется величина протромбинового времени по Квику — 11—15 сек, протромбиновый индекс — 80—105%.

Суточная потребность — 0,2—0,3 мг или 10—15 мг викасола.

Избыточное содержание витамина К при обычном питании не обнаруживается. Введение больщих доз витамина К не увеличивает показатель протромбина выше нормы, котя у пожилых людей факторы VII и IX могут быть выше 100%.

Недостаточность витамина К развивается при подавлении кишечной флоры антибиотиками, нарушении всасывания жиров (энтерит, колит), недостатке желчи (механическая (подпеченочная) желтуха, гепатиты, цирроз печени), туберкулезе, недостаточном поступлении с пищей, а также при нерациональном лечении тромбозов и эмболий антикоагулянтами кумаринового ряда, что приводит к гипопротромбинемие (протромбиновый индекс 35%). В раннем детском возрасте К-витаминная недостаточность проявляется в виде геморрагической болезни новорож денных.

Врожденные нарушения обмена витамина К сопровождаются резистентностью к антагонистам витамина К (антикоагулянты кумаринового ряда) и повышенной потребностью в витамине вследствие генетических мутапий его белкового репептора.

ВИТАМИН Р, БИОФЛАВАНОИДЫ (полифенолы) — группа производных хромона и флавана. Наиболее активными являются катехины, рутин, кверцетин. Поступают с пищей. Повышают стойкость сосудистых стенок, уменьшая их проницаемость Являются синергистами витамина С и сисобствуют его накоплению в организме, по ложительно влияют на кроветворение.

Нормальное содержание: в организмпретерпевают сложные превращения, чт затрудняет их прямое определение.

Суточная потребность — ориентиро вочно 50—100 мг. Повышается в зимне-ве сеннее время.

Избыточное содержание Р-витамин-

Недостаточность витамина Р в раци оне вызывает повышение проницаемости лизосом в клетке и выход протеолитических ферментов, что приводит к повышенной про-

-нцаемости капилляров, поверхностным - ровоизлияниям, а также неспецифическим имптомам (высокая утомляемость, общая лабость).

ИНОЗИТ (витамин В_в) — витаминзыми свойствами обладает линь один стееоизомер — циклогексан или миоинозит.
Поступает с пищей. Используется для биоинтеза фосфолипидов (инозитфосфатидов);
частвует в нервно-трофических процессах,
егуляции двигательной активности желуди кишечника.

Суточная потребность — 1-2 г.

Избыточное и недостаточное содержа--че инозита у человека не описаны.

ЛИПОЕВАЯ КИСЛОТА (витамин N) — именуется также как тиоктовая кислота и тносится к витаминам группы В. Поступает пищей. Выполняет роль кофермента при кислительном декарбоксилировании пиромноградной и сентоглютаровой кислот, ак сильный восстановитель предотвращает ыстрое окисление витаминов Е и С, уменьмая их потребность. Обладает выраженным тепатотропным действием, стимулируя биоинтез гликогена и белка печенью, снижает одержание холестерина.

Нормальное содержание: в сыворотке— 10—50 мкг/л, в моче—10—20 мкг/сут.

Суточная потребность -1-2 мг.

Избыточное содержание липоевой кистоты в лечебных дозах (20—50 мг/сут) токического эффекта не оказывает. Недостаточность липоевой кислоты отмечается у части больных кожными заболеваниями, однако связи какой-либо определенной формы патологии с дефицитом липоата не выявлено.

МЕТИЛМЕТИОНИНСУЛЬФО-НИЙ (витамин U) — противоязвенный фактор. Получают в виде хлоридов и бромидов. Поступает с пищей. Является донором метильный групп, влияет на обмен тиамина, холина, детоксикацию гистамина. Усиливает эпителизацию слизистой оболочки желудка и двенадцатиперстной кишки, способствуя заживлению язв. Улучшает моторику кишечника и желчного пузыря.

Лечебная доза — 250—300 мг/сут.

Избыточное количество при введении метилтиосульфония хлорида малотоксично.

НЕНАСЫЩЕННЫЕ ЖИРНЫЕ КИСЛОТЫ (витамин F) — группа вита миноподобных веществ, включающая линолевую, линоленовую и арахидоновую кислоты. Поступают в составе растительным масел, всасываются при участии желчи. Используются в тканях для образования липидов, входящих в состав клеточных мембран, а также в биосинтезе простагландинов Способствуют снижению содержания хелестерина, повышают эластичность стенесосудов. Биологически наиболее актива арахидоновая кислота, которая образуется в организме из линолевой.

Суточная потребность удовлетворяе ся 15—20 г подсолнечного масла. Дисбалав

в витамина F при нормальном питании не завникает.

ОРОТОВАЯ КИСЛОТА (витамин В₁₃) — относится к производным пиримидиновых соединений, входящих в состав нуклеиновых кислот. Поступает с пищей и гинтезируется в организме. Участвует в обмене нуклеиновых кислот, липидов. Стимулирует созревание нейтрофилов, эритроцию и тромбоцитов, способствует снижению содержания холестерина в крови и нормализации функции печени.

Суточная потребность неизвестна. 9,1—0,2 г в день рекомендуется применять для нормализации функции печени, по 0,5—3,0 г в день — при поражениях печени различного генеза.

Избыточное количество оротовой кистоты малотоксично, однако ежедневное длительное введение 2,0—4,0 г оротата калия может вызывать у некоторых людей аллертические реакции.

Недостаточность оротовой кислоты али какие-либо явления, сопряженные с ее дефицитом, не описаны.

ПАНГАМОВАЯ КИСЛОТА (витамин В₁₅) — эфирное соединение глюконовой кислоты и диметилглицина. Поступает с тищей. Способствует использованию кислогода тканями; обладает липотропными свойтвами, ускоряет окисление этанола, повышает количество креатина в миокарде и мышдах, усиливает регенераторные процессы в дечени, стимулирует деятельность гипофиза и надпочечников, обладает детоксицирующим свойством.

Суточная потребность — приблизи тельно 2,0 мг.

Избыточное количество пангамовоз кислоты легко выводится из организма, ток сическим эффектом не обладает.

Недостаточность пангамовой кислеты при обычном питании не возникает.

ПАРААМИНОБЕНЗОЙНАЯ КИСЛОТА (витамин Н₁) — поступает пищей, образуется в организме при гидроля зе новокаина. Участвует в синтезе нуклеине вых и аминокислот, необходима для синтефолиевой и пантотеновой кислот бактериям кишечника, снижает токсичность мышья и сурьмы и потребность тканей в кислородобладает фотозащитным действием, усиля вает распад холестерина, влияет на функценцитовидной железы и нервной системы.

Нормальное содержание: в цельной краи — 20—700 мкг/л, в моче в свободном стоянии — 66—280 мкг/сут, в связанном стоянии (ацетилированная форма) — 820—3340 мкг/сут. При язвенной болезни желу ка, гепатите А содержание в крови можебыть очень высоким. Наиболее интенсивевыведение отмечено у больных сердечностидистыми заболеваниями.

Суточная потребность для человенеизвестна. Лечебная доза — 2,0—4,0 г/су-

Избыточное количество параамиз бензойной кислоты при введении больша доз приводит к подавлению секреции тир. нна, гиперплазии щитовидной железы. Три ее избытке не происходит бактериостанческого действия сульфаниламидов.

Недостаточность парааминобензойзъй кислоты специфических симптомов не вызывает, но указывается на отрицательное влияние на общее состояние человека.

ХОЛИН (витамин В₄) — липотроптый фактор. Поступает с пищей и синтезичется в организме из метионина. Входит в став фосфолипидов, является исходным эществом для синтеза ацетилхолина — одэто из основных медиаторов нервного возуждения, предотвращает жировую инфильрацию печени.

Нормальное содержание: в плазме мужзн — 1.27 ± 0.32 мг/л, женщин — $.91\pm0.21$ мг/л.

Суточная потребность — 250—500 мг. При обычной диете полностью обеспечиваетпищей.

Избыточное содержание холина может называть минимальный токсический эфрект при ежедневном введении 15—70 г.

Недостаточность холина возникает три отсутствии метионина в пище (белковое элодание) и приводит к жировой инфильтрации печени.

ПОКАЗАТЕЛИ КИСЛОТНО-ЩЕЛОЧНОГО СОСТОЯНИЯ

БИКАРБОНАТ (HCO₃) — показате кислотно-щелочного состояния (метабольческий фактор).

В норме концентрация в артериальн крови новорожденных составляет 17.2-23.6 мэкв/л (мМ/л), у вэрослых — 18-23 мэкв/л.

Содержание возрастает при метаболческом алкалозе и снижается при метаболческом ацидозе (см. таблицу). Повышениуровня способствуют диуретики, слабтельные средства, барбитураты, длительеприменение кортикостероидов, снижениюметанол, паральдегид, салицилаты, амм ния хлорид.

Стандартный бикарбонат — концетрация бикарбонатов в цельной крови, уразновещенная при рСО₂, равном 40 мм рт. ст температуре 38°C и полной оксигенаци гови. В норме эта концентрация в артеризъной крови равна 21—28 мэкв/л (мМ/л), в ⊶нозной — 22—29 мэкв/л. Данные о направэтености изменений концентрации НСО 3 ы нарушениях КЩС см. в таблице 14.

Таблица 14

Биохимические показатели
при нарушении кислотно-щелочного состояния

Тип нарушений	Hq		-00	HCO ₁ -	0.5
	Кровь	Моча	pCO ₂	MCUI	8E
•аболический •доз: •пенсированный •омпенсированный	H	→ →	H	+	
таболический • ₹лоз • пенсированный • омпенсированный	H↑	1	H ↑	↑	↑
-спираторный идоз мленсированный -компенсированный	H	↓	↑	H ↑	H
еспираторный калоз мленсированный экомпенсированный	H	†	‡	н	H

^тримечание: H — норма; ↑ — увеличение; ↓ — снижение.

БУФЕРНЫЕ ОСНОВАНИЯ (ВВ) — :умма анионов буферных систем (главным . бразом карбонатов и белковых ионов); важный метаболический параметр кислотно-щелочного состояния.

В отсутствие метаболических сдвигов ВВ плазмы составляет 43,7—53,5 мМ/л капиллярной крови. Нормальные буферные основания цельной крови (НВВ) — показатель. определяемый при рН 7,38 и рСО₂, равном 40 мм рт. ст. Разность между величинами ВБ и НВВ — избыток (+) или недостаток (-) оснований (ВЕ). В норме ВЕ колеблется от +2,3 до -2,3 мМ/л (мэкв/л). В условиях патологии отклонения ВЕ могут достигать 30 мэкв/л. Этот показатель позволяет оценить степень метаболических нарушений или величину метаболической компенсации (см. таблицу 14).

ВОДОРОДНЫЙ ПОКАЗАТЕЛЬ (рН) — отрицательный логарифм концентрации водородных ионов. Является интегральным показателем кислотно-щелочного со-

стояния.

В физиологических условиях величина рН в артериальной крови составляет 7.35—7.45; в венозной — 7.3—7.4; в эритроцитах — в среднем 7.2; в моче — 5.5—6.8 (по другим данным 6.0—7.0). В клинической практике величины рН крови ниже 6.8 и выше 8.0 не наблюдаются (не совместимы с жизнью).

В патологических условиях изменения кислотно-щелочного состояния могут проявляться увеличением концентрации водородных ионов (ацидоз) или их снижением (алкалоз). Значительные изменения величины рН рассматриваются как декомпенсированный ацидоз или алкалоз. В зависимости от

ричин, вызывающих эти изменения, разликот метаболический, респираторный и смежанный ацидоз и алкалоз (см. таблицу 14).

В моче величина рН может повышаться з пределах нормы) при преобладании в пинии растительных продуктов и снижаться ои преимущественно мясном питании, оганичении углеводов.

КИСЛОРОД (O₂) — вместе с CO₂ являтся наиболее важным показателем гомеостаза организма. В крови свободного раствотенного кислорода всего лишь 0,1—0,3% то объему, связанная форма кислорода в рови — оксигемоглобин.

Половинное насыщение гемоглобина пислородом (P_{50}) является показателем сродтва гемоглобина к кислороду. В норме P_{50} у взрослых составляет 25-29 мм рт. ст. 3,33-3,86 кПа), у новорожденных — 18-4 мм рт. ст. (2,39-3,19 кПа). Низкое P_{50} гозначает высокое сродство и наоборот.

В клинике используется показатель, отражающий насыщение крови кислородом (% этношение содержания кислорода в крови и ее кислородной емкости). Кислородная емгость крови в норме равна 0,19 мл кислорода в 1 мл крови (19 объемных %) при стандартных условиях. В основном кислородную емкость крови определяет содержание гемоглобина. Она снижается при отравлении мышьяком, окисью углерода, салицилатами, бензолом. В свою очередь, уменьшение кислородной емкости крови приводит к сни-

жению резистенции организма к гипоксия физическим нагрузкам и т.д.

Определение насыщения кислородом крови используется для выявления внутри сердечных аномалий. В норме насыщениартериальной крови у взрослых равно 95—98%, у новорожденных — 40—90%.

НАПРЯЖЕНИЕ КИСЛОРОДА Е КРОВИ (pO₂) — показатель, отражающи: содержание растворенного кислорода в крови

В норме в артериальной крови составля ет 83—108 мм рт. ст., в венозной — 40—45 мм рт. ст. или, соответственно, 11,0—14,36 кПа и 5,53—6,02 кПа.

Напряжение кислорода (парциальнодавление) повышается при избытке кислорода во вдыхаемом воздухе, ангиомах мозгофизической нагрузке у здоровых лиц и у больных сердечно-сосудистыми заболеваниями.

Гипоксемия (понижение pO₂) возникае в результате пребывания на большой высоте действия наркоза, при заболеваниях легким (респираторный дистресс-синдром, легочный аденоматоз, бириллиоз, синдром Хаммена—Ричи, канцероматоз, резекция или сдавление легкого, астма, эмфизема, бронхит, ателектаз, пневмокониоз, пневмония обтурация дыхательных путей), при гипо вентиляции различного генеза (утопление, удушье, столбняк, острый полиомиелит, отравление морфином, барбитуратами, угар ным газом, травмы головы, отек легких, муковисцидоз, гранулематоз и другие причины).

НАПРЯЖЕНИЕ ДВУОКИСИ УГ-ТЕРОДА (рСО₂) — показатель кислотно-щеточного состояния, отражающий концентрадию углекислоты в крови (респираторный тактор). Под термином «углекислота» подазумевают различные соединения окиси угтерода в крови.

В физиологических условиях рСО₂ в артериальной крови равно 35,8—46,6 мм рт. ст., венозной — 46—58 мм рт. ст. (коэффицинат перевода мм рт. ст. в кПа равен 0,133). При повышении температуры тела повымается и рСО₂.

Изменения pCO_2 возникают в результате зарушения дыхания или доставки углекисло-ы к легким. При респираторном ацидозе ветичина pCO_2 возрастает, а при респираторном лкалозе снижается (см. таблицу 14). Кондентрация углекислоты вычисляется по формуле $(0.03 \cdot pCO_2)$ и составляет в норме для артериальной крови — 1.05 - 1.29 мМ/л, для венозной — 1.38 - 1.74 мМ/л.

Общая CO_2 плазмы отражает суммарвую концентрацию бикарбонатов и углекислоты в плазме крови и выражается в углекислоте; она равна 23-33 мМ/л (52-73объемных %). В венозной крови общее содержание CO_2 на 2-3 мМ/л выше, чем в артериальной.

Щелочной резерв плазмы крови — показатель, отражающий способность крови связывать CO₂. Щелочной резерв является общей CO₂ плазмы крови, уравновешенной с альвеолярным воздухом. В норме эта величина составляет 22—29 мэкв/л (50—65 объемных %) при рСО₂, равном 40 мм рт. ст.

ТИПЫ НАРУШЕНИЙ КИСЛОТ-НО-ЩЕЛОЧНОГО СОСТОЯНИЯ.

Метаболический ацидоз — отра жает либо накопление нелетучих кислот, ли бо потерю оснований.

Возникает при кетонемии (сахарный диабет, голодание), гиперлактатемии (ги поксия тканей, шок), заболеваниях печени отравлениях (этанол, метанол, этиленгликоль, салицилаты), инфекциях, избытыфруктозы в питании, заболеваниях желу дочно-кишечного тракта (диарея, фистуль кишечника, язвенный колит), поражения почек (гломерулярный ацидоз, например тяжелая почечная недостаточность; реналь нотубулярный ацидоз, например, пиелонефрит), применении ингибиторов карбоангигразы, генетическом дефекте этого фермента отравлении кислотой, передозировке аминскислот при парэнтеральном питании.

Помимо рутинных лабораторных исследований американские авторы предлагают классифицировать причины метаболическо го ацидоза в зависимости от анионного интервала (АИ). Этот интервал соответствует разнице между концентрацией натрия и суммой концентраций хлорида и бикарбоната в сыворотке. В норме АИ составляет 12±4 мэкв/л.

Ацидоз с увеличением АИ наблюдается при почечной недостаточности, кетоацидозе, лактацидозе и интоксикации. Причины ацидоза с нормальным АИ можно разделить на труппы в зависимости от концентрации катия в сыворотке. Мочевой анионный интерзал определяется по данным электролитного состава мочи.

Более детально диагностика с применением АИ изложена в «Терапевтическом правочнике Вашингтонского университета» (1995).

Метаболический алкалоз — определяется либо потерей кислых, либо накопдением щелочных метаболитов.

Может возникнуть при неукротимой рвоте, атонии желудка, стенозе превратника, переливании цитратной крови, введении бикарбоната натрия при лечении метаболического ацидоза, декомпенсированном циррозе печени с кровотечением из вен пищевода, избытке минералкортикоидов, чрезмерном введении щелочных соединений, синдроме Конна, некоторых других состояниях, сопровождающихся гипокалиемией.

При диагностике метаболического алкалоза целесообразно различать вызвавшие его причины, ориентируясь на концентрацию хлорида в моче, что имеет и важное терапевтическое значение.

Респираторный ацидоз — следствие пониженного выведения ${\rm CO_2}$ легкими (гиповентиляция).

Причины респираторного ацидоза — уменьшение альвеолярной вентиляции (заболевания легких, бронхов), аллергический отек гортани, астматический шок, пневмо- и гематоракс, высокое стояние диафрагмы, угнетение дыхательного центра (барбитураты, морфий, алкоголь), нарушения нервно-мышечного аппарата дыхания (полиомиелит, кифосклероз, тяжелая миостения, острая перемежающаяся порфирия), тяжелый гипотиреоз, нарушения гемодинамики с отеками.

Диагноз ставится на основании снижения рН и повышения рСО₂ в крови. Компенсаторный уровень бикарбонатов в крови обычно не превышает 35 мэкв/л; если этот уровень выше, то налицо сопутствующий метаболический алкалоз.

Респираторный алкалоз — состояние, обусловленное избыточным выведением CO₂ легкими (гипервентиляция).

Причины респираторного алкалоза — расстройства ЦНС (опухоли ствола мозга, черепно-мозговая травма, лихорадка, психическое возбуждение), действие лекарственных препаратов (теофиллин, катехоламины, салицилаты, лобилин), недостаток кислорода (тяжелая анемия, подъем на высоту), болезни легких (пневмония, отек легких, эмболия легочных артерий), болезни печени, перегревание, отравление СО, гипервентиляция легких, действие наркоза.

Диагноз ставится на основании повышения рН и снижения рСО₂. Если уровень бикарбоната опускается ниже 15 мэкв/л, то это указывает на наличие сочетанного метаболического ацидоза.

ОПУХОЛЕВЫЕ МАРКЕРЫ

5-ГИДРОКСИИНДОЛАЦЕТАТ — метаболит серотонина.

Нормальное содержание в моче — 4,5— 12,1 мг/сут (24—63 мкМ/сут).

Резко повышается его выделение (до 41—410 мг/сут) при злокачественной карциноме (аргентаффиноме), снижается до нормы при радикальном удалении опухоли; повышенный уровень маркера свидетельствует о неполном удалении опухоли или наличии метастазов. Возрастает экскреция 5-гидроксииндолацетата и при некоторых формах рака легкого.

КАЛЬЦИТОНИН (КТ) — гормон, выделяемый С-клетками щитовидной железы.

Нормальный уровень в плазме — ниже 100 нг/л.

Кальцитонин является маркером медуллярного рака щитовидной железы. В тех случаях, когда уровень кальцитонина у больного не превышает нормы, необходимо применить тест стимуляции пентагаструном. В отдельных случаях повышение коз центрации кальцитонина наблюдается праке молочной железы, простаты, легкого

β₂-МИКРОГЛОБУЛИН — низком лекулярный белок, входящий в состав г верхностных антигенов клеточных ядер.

Нормальное содержание в сыворотке— 1,0—2,6 мг/л, в моче— 0,03—0,37 мг/сувспинномозговой жидкости— 1,5±0,2 мг

Уровень в сыворотке повышается примфондных опухолях (ходжкинская и не ходжкинская лимфома), почечной недостаточности, опухолях желудочно-кишечно: тракта.

В спинномозговой жидкости содержение возрастает при остром лейкозе и лимф. мах с поражением ЦНС, бактериальном мнингите.

Определение используется для контроля за эффективностью противоопухолевся терапии.

Выведение его с мочой возрастает прг повреждении почечных канальцев.

НЕЙРОН - СПЕЦИФИЧЕСКАЯ ЕНОЛАЗА (НСЕ) — гликолитический фермент, присутствующий в нейронах мозга, э периферической нервной ткани, клеткач нейроэктодермального происхождения.

В норме уровень в сыворотке крови наже 12,5 нг/мл. Высокая диагностическая чувствительность наблюдается при нейробластомах, мелкоклеточном раке легкого.

ОПУХОЛЕАССОЦИИРОВАН-НЫЕ АНТИГЕНЫ.

СА 125 — гликопротеин, присутствующий в брюшине, плевре, эпителии труб и дейки матки.

Нормальное содержание в сыворотке — ченее 30 Е/мл. Уровень СА 125 повышается - ак при злокачественных, так и при добро-мачественных поражениях этих тканей. Вытокий уровень СА 125 отмечается при раке ничников (более чем в 80% всех случаев). Определение СА 125 используется для диагностики возможных рецидивов.

СА 19-9 — гликолинид. Определяется з эпителии желудочно-кишечного тракта, легких, слюне, моче, желудочном соке. Нормальный уровень в сыворотке крови — менее 30 Е/мл. Как маркер СА 19-9 не обладает выской специфичностью. Концентрация СА 19-9 возрастает при злокачественных поражениях желудка, толстого кишечника, поджелудочной железы, легкого, желчного пузыря. Используется одновременно с определением ракового эмбрионального антигена.

СА 15-3 — в норме определяется на эпителии секретирующих клеток и в секретах. Нормальное содержание в сыворотке — менее 30 Е/мл. Уровень антигена значительно возрастает при раке молочной железы, особенно в поздних стадиях и при наличии метастазов. При рецидивах рост концентрации СА 15-3 может опережать появление клинических симптомов.

9-1448 257

Диагностическая ценность определения СА 15-3 возрастает при одновременном определении ракового эмбрионального антигена. Повышение уровня отмечается при опухолях желудочно-кишечного тракта, легких, яичников.

СА 72-4 — маркер некоторых опухолей. Обладает высокой специфичностью. Нормальная концентрация в сыворотке — ниже 7 нг/мл. Используется для диагностики рака желудка (вероятность почти 100%), бронхогенного рака легкого, рака яичников.

ПРОГЕСТЕРОН — в качестве опухолевого маркера используется определение прогестероновых рецепторов в тканях.

В норме показатель ниже 20 фМ/мг бетка.

Показатель возрастает при карциноме грудной железы, яичников, простаты (см.

стр. 143).

ПРОСТАТИЧЕСКАЯ КИСЛАЯ ФОСФОТАЗА— содержание фермента обнаруживается в ряде органов и тканей, однако в основном он сосредоточен в предстательной железе. В качестве маркера используется при диагностике карциномы предстательной железы. Исследуются сыворотка крови и плазма спермы (см. стр. 73).

ПРОСТАТСПЕЦИФИЧЕСКИЙ АНТИГЕН (ПСА) — гликопротеид. Выделяется только клетками предстательной

железы.

Нормальная концентрация в сыворомке крови — менее 1,8 нг/мл, у мужчин старше 40 лет — несколько выше. Уровень возрастает при раке предстательной железы (в 80% всех случаев). Исследования ПСА используются для контроля за эффективностью лечения и диагностики возникновения рецидивов. Клинически более значимо наблюдение за динамикой уровня ПСА.

РАКОВЫЙ ЭМБРИОНАЛЬНЫЙ АНТИГЕН (РЭА) — гликопротеин, содержащийся в разных тканях; его увеличение свидетельствует о наличии опухолей и ме-

тастазов.

В норме концентрация РЭА в сыворотке менее 3 мкг/л (0—10 нг/мл). Определение РЭА используется с целью ранней диагностики опухолей и, в первую очередь, для контроля после хирургического вмещательства по поводу рака прямой и толстой кишки.

Повышение РЭА до 20 нг/мл свидетельствует о наличии опухолей разной локализации: рак прямой и толстой кишки, опухоли легкого и молочной железы, метастазы в печень и костную ткань. Однако менее значительное повышение РЭА наблюдается при заболеваниях легких, органов желудочнокишечного тракта.

ТКАНЕВОЙ ПОЛИПЕПТИДНЫЙ АНТИГЕН (ТПА) — неспецифический мар-

кер пролиферирующих опухолей.

Нормальное содержание в тканях — менее 100 МЕ/л.

Уровень возрастает при многих злокачественных опухолях, циррозе печени, воспалительных процессах. Определение ТПА может быть использовано для контроля за течением и возможным рецидивом опухолевого процесса (данные Крузе—Яррес, 1993).

ТИРЕОГЛОБУЛИН — гликопротеид, предшественник гормонов щитовидной железы. Используется в качестве маркера

опухолей щитовидной железы.

Нормальное содержание в сыворотке не более 50 нг/мл.

После полного удаления щитовидной железы уровень тиреоглобулина снижается и через 6 недель не должен превышать 10 нг/мл. Более высокие значения свидетельствуют о рецидиве заболевания.

α₁-ФЕТОПРОТЕИН (АФП) — гликопротеин. Вырабатывается в печени зародыша. После рождения ребенка уровень его в крови постепенно снижается и составляет, как и у взрослых, менее 20 мкг/л.

Исследования АФП в клинике используются в диагностике гепатоцеллюлярного рака и пороков развития во время беремен-

ности (см. стр. 42).

ХОРИОНИЧЕСКИЙ ГОНАДО-ТРОПИН (ХГ) — гликопротеин, состоящий из неспецифической (α) и специфической (β) субъединиц. С диагностической целью в качестве маркера опухолей используется определение β-субъединиц (см. стр. 154).

ЭСТРОГЕНОВЫЕ (К ЭСТРАДИОЛУ) РЕЦЕПТОРЫ — определяются в тканях методом связывания меченого гормона. Нормальное количество — менее 3,0 фМ/мг

белка, положительный результат — более 10 фМ/мг белка. Метод используется для выявления рака молочной железы. В 60% случаев у больных выявляются рецепторы к эстрогенам.

В комплексе с другими исследованиями используется определение ряда ферментов, уровень которых нередко существенно меняется при злокачественных новообразованиях: липаза, амилаза — при раке поджелудочной железы, щелочная фосфатаза — при остестенной саркоме, химотрепсин (в кале) — при раке поджелудочной железы, а также ЛДГ, холинэстераза и др.

Диагностическое значение имеет определение и некоторых других показателей: катехоламинов, тироксина, паратгормона, гастрина, серотонина, АКТГ, белка и белковых фракций и т.д.

ДРУГИЕ БИОХИМИЧЕСКИЕ ПОКАЗАТЕЛИ

АНТИОКСИДАНТНАЯ АКТИВ-НОСТЬ (AOA) — комплекс реакций, тормозящих свободнорадикальное окисление липидов (ПОЛ).

Осуществляется путем ферментативного (супероксиддисмутаза, каталаза, глютатионредуктаза, глютатионпероксидаза) и неферментативного (с участием токоферолов, аскорбиновой кислоты, некоторых белков, фосфолипидов и низкомолекулярных органических соединений) связывания радикалов г разложения промежуточных продуктов пе роксидации.

АОА гомогенатов клеток, сыворотке крови, ликвора может определяться двумя группами методов — в модельных системах по степени ингибирования индуцированного окисления липидов или хемилюминисцентными методами и выражаться в процентах ингибирования свободнорадикальных реак-

дий в опытной пробе по отношению к контрольной.

B норме для сыворотки крови составляет 40-75% .

Высокий уровень AOA обеспечивает устойчивость к облучению, а также имеет место в тканях опухолей.

Снижение АОА происходит при стрессе, облучении, гипероксии, химических воздействиях, старении. При низком уровне АОА тормозятся процессы пролиферации и регенерации.

Клиническое значение определения AOA состоит в том, что одни патологические процессы развиваются на фоне повышенной AOA, а другие — на фоне сниженной AOA и поэтому требуют разнонаправленной коррекции.

ДИЕНОВЫЕ КОНЪЮГАТЫ (ДК) — первичные продукты перекисного окисления липидов. Обнаруживаются во всех тканях и жидкостях организма. Характеризуют интенсивность пероксидации свободных и мембраносвязанных липидов.

Нормальная концентрация в сыворотке крови составляет 10—18 мМ/л (абсолютные величины в значительной степени зависят от используемых экстрагирующих соединений).

Увеличение концентрации ДК в сыворотке крови происходит при различных патологических состояниях, сопровождающихся усилением перекисного окисления

липидов (гипоксия, гипероксия, интоксикация различного генеза, механические, химические, термические и радиационные поражения, воспалительные процессы различной локализации, сепсис). Увеличение концентрации ДК отмечается раньше многих других лабораторных показателей и может в ряде случаев опережать клиническую картину.

Быстрое снижение концентрации ДК ниже нормы и несоответствие клинической картине свидетельствуют о глубокой деструкции мембран и является неблагоприят-

ным прогностическим признаком.

2,3-ДИФОСФОГЛИЦЕРАТ (2,3-ДФГ) — фосфорорганическое соединение, определяющее степень сродства гемоглобина к кислороду. Находится в эритроцитах в свободной и связанной с гемоглобином и мембранами форме.

В норме концентрация 2,3-ДФГ составляет 4—5 мкМ/мл эритроцитов, или 12,3±1,9 мкМ/г гемоглобина, или 356±54 мкМ/10 эритроцитов. У мужчин средняя концентрация 2,3-ДФГ составляет 4,5±1,2 мкМ/мл эритроцитов, у женщин — 5,3±1,2 мкМ/мл эритроцитов.

Повышение содержания в эритроцитах отмечается при гипертиреозе, анемиях, стенскардии, «синих» пороках сердца, хронической почечной недостаточности, наличии аномальных форм гемоглобина, дефиците пируваткиназы, введении трийодтиронина, а также при беременности, физической нагрузке, высотной гипоксии.

Снижение содержания происходит при гипероксии, полицитемии, недостаточности в эритроцитах гексокиназы, дифосфоглицератмутазы, введении метилтиоурацила, а также при хранении консервированной крови. К 15-му дню хранения количество 2,3-ДФГ

почти в 10 раз меньше нормы.

ЖЕЛЧНЫЕ КИСЛОТЫ (ЖК) — высокомолекулярные производные холановой кислоты. У людей выделено 4 ЖК — холевая, хенодезоксихолевая (синтезируются в печени), дезоксихолевая и литохолевая (образуются в кишечнике под влиянием бактериальной флоры из первых двух ЖК). Поступают в желчь в виде глико- и тауроконъюгатов.

В сыворотке крови нормальное суммарное содержание ЖК составляет 1,25—3,41 мкг/л или 2,5—6,8 мкМ/л, после еды — до 12 мкМ/л. При фракционировании выделяют 5—7 фракций ЖК, абсолютные концентрации которых существенно зависят от способа экстракции.

Повышение уровня в сыворотке наблюдается при вирусном и алкогольном гепатитах, циррозе печени, холестазе, первичной гепатоме, язве желудка и двенадцатиперстной кишки, а также после приема пищи.

Снижение содержания отмечается после приема антихолестериновых препаратов (холестирамин и др.).

B желчи содержание ЖК в норме составляет: в порции В — 20,5—30,9 г/л или 27,6 \pm 0,7 мМ/л, в порции С — 2,2—11,0 г/л

или 10,9±0,3 мМ/л. Свободные ЖК в желчи в норме отсутствуют.

Таблица 15

Концентрация конъюгированных ЖК в желчи здоровых людей

Желчные кислоты	Порция В		Порция С	
	г/л	мМ/л	r/n	мМ/л
Гликодезокси- холевая + гли- кохенодезо- ксихолевая	13,8±4,4	7,8±0,8	4,8±1,1	4,5±0,5
Гликохолевая	9,4±3,3	12,2±1,3	3,5±0,7	3,9±0,4
Тауродезокси- холевая + тау- рохенодезокси- холевая	4,2±1,1	3,6±0,3	1,5±0,2	1,1±0,1
Таурохолевая	3,5±0,7	4,2±0,6	1,2±0,2	1,4±0,2
Гликоконыо- гаты/тауро- коньюгаты	2,6:1			3,3 : 1

Соотношение между глико- и тауроконъюгатами существенно уменьшается при острых и хронических поражениях печени, сопровождающихся уменьшением содержания желчных кислот в печени. Важным показателем синтетической и экскреторной функции печени является холатохолестериновый коэффициент — соотношение концентрации общих желчных кислот к концентрации холестерина в желчи. Независимо от абсолютных значений (они существенно различаются в зависимости от способов определения ЖК) он уменьщается при желчнокаменной болезни, холецистите, холестерозе и не меняется при дискинезии желчных путей. Стойкое его уменьшение в 1,5—2 раза свидетельствует о нарушении коллоидной устойчивости желчи и возможности образования желчных камней. Обнаружение у больных вирусным гепатитом в период реконвалесценции значительного и длительного снижения холатохолестеринового коэффициента является прогностически неблагоприятным признаком.

Таблица 16

Содержание свободных желчных кислот
в кале здоровых людей (мг/г сухой массы)

Кислота	мг/г сухой массы 0,3±0,1	
Холевая		
Хенодезоксихолевая	0,3±0,1	
Дезоксихолевая	2,3±1,1	
Литохолевая	2.9±1,2	

Тауроконъю гированные ЖК в кале полностью отсутствуют или находятся в следовых количествах, гликоконъю гированные ЖК составляют около 5%, свободные — около 95% суммарного количества ЖК.

Повышение уровня желчных кислот в кале отмечается при злокачественных опухолях толстого кишечника.

Существенное снижение содержания общих ЖК и дисбаланс в соотношении свободных и конъюгированных ЖК (за счет рез-

кого снижения свободных ЖК) наблюдаются при вирусном гепатите, дисбактериозе.

КЕТОНОВЫЕ ТЕЛА — общее название продуктов метаболизма жирных кислот и ацетил-КоА, включающих ацетон, ацетоуксусную и β-оксимасляную кислоты.

Нормальное содержание ацетона в сыво-

ротке крови - менее 10 мг/л.

Суточная экскреция кетоновых тел с мочой составляет 20—50 мг. При использовании для анализа таблеток и тест-полосок (полуколичественная реакция с нитропруссидом) в сыворотке и в моче в норме кетоновые тела не выявляются.

Увеличение концентрации кетоновых тел в крови и моче (кетонурия) наблюдается при диабете (диабетический кетоацидоз), несбалансированности уровня инсулина и количества поступающих с пищей углеводов и жиров, отравлении изопропанолом, длительном голодании (особенно у детей), избытке ряда гормонов, катехоламинов, повышенном обмене веществ при тиреотоксикозе, высокой температуре тела.

МАЛОНОВЫЙ ДИАЛЬДЕГИД (МДА) — конечный продукт перекисного окисления липидов. Обнаруживается во всех

тканях и жидкостях организма.

Нормальная концентрация в сыворомке крови составляет 2,51-3,69 мкМ/л, в эритроцитах — 16-18 мкМ/л.

Увеличение концентрации МДА в сыворотке крови и тканях, как и других продуктов перекисного окисления липидов, происходит при различных патологических состояниях, сопровождающихся усилением перекисного окисления липидов (гипоксия, гипероксия, интоксикация различного генеза, химические, термические, радиационные поражения).

Наиболее информативным является одновременное определение МДА и показателей антиоксидантной ферментной и нефер-

ментной защиты.

НУКЛЕИНОВЫЕ КИСЛОТЫ — в плазме крови и ликворе присутствуют соединения олиго- и полинуклеотидной природы, которые нельзя полностью отождествлять с ДНК и РНК клеток, поскольку по целому ряду физико-химических свойств эти соединения значительно отличаются от известных типов нуклеиновых кислот клеток, хотя общеупотребительным термином для их определения является «нуклеиновые кислоты».

По данным разных авторов, суммарное содержание нуклеиновых кислот в плазме крови составляет 120±4 мг/л, ДНК — 13,9±3,7 мг/л, дезоксинуклеозидов — 0,057—0,069 мкМ/л, РНК — 144±22 мг/л или 81,0±4,1 мг фосфора/л.

В ликворе концентрация нуклеиновых кислот составляет 1,5 мг/л.

Динамика содержания продуктов РНК в крови может представлять определенный интерес при назначении препаратов РНК.

Повышение концентрации нуклеиновых кислот в ликворе отмечается в первые три дня после геморрагического инсульта (в

5—6 раз) и ишемического инсульта (в 1,5—2,5 раза). При благоприятном прогнозе этих заболеваний происходит постепенное снижение концентрации нуклеиновых кислот, при неблагоприятном — нарастание. Повышет ная (в 3—5 раз) концентрация нуклеиновых кислот в ликворе отмечается при опухолатоловного мозга.

При электрофоретическом разделеня ДНК из клеток крови и биоптатов тканы спектр имеет высокую индивидуальную спифичность, что используется в генетичеких исследованиях.

ЭРИТРОПОЭТИН (ЭП) — эндогее ный регулятор эритропоэза, стимулирук щий пролиферацию и дифференцировк эритропоэтинчувствительных клеток эритропоэтинчувствительных клеток эритроидного ряда, а также уменьшающий величину «неэффективного эритропоэза». Основное место синтеза — почки. При новообразваниях, сопровождающихся вторичным эритроцитозом, ЭП образуется и в опухолях

В норме концентрация ЭП в сывороть крови при определении методом гемагглютинации (иммунореактивный ЭП) составляет 25—75 мЕД/мл. При определении биологическим методом (на полицитемических постипоксических мышах) и выражении эмиллиединицах Международного стандартаритропоэтина В—эритропоэтическая активность плазмы в норме составляет 30±4.

Концентрация ЭП в моче пропорцио нальна и коррелирует с концентрацией в сыворотке крови. Повышение концентрации ЭП в крови происходит при гипоксии различного генеза (как генерализованной тканевой, так и ло-кальной ренальной), миело- и лимфолейкозах, феохромоцитоме, невирусных гепатитах, поликистозе почек, умеренной кровопотере, беременности, истинном эритроцитозе.

Снижение уровня ЭП в крови происходит при почечной недостаточности независимо от степени анемии, при эритремии (истинной полицитемии), лимфогранулематозе.

Экскреция ЭП с мочой возрастает при остром лимфолейкозе, апластической анемии.

Снижение экскреции ЭП происходит

при эритремии.

Особенно информативным является определение ЭП для дифференциальной диагностики эритремии и эритроцитозов. Однако методы определения ЭП достаточно трудоемки и доступны лишь высокоспециализированным лабораториям, поэтому активность ЭП определяется в тех случаях, когда диагноз остается неясным после проведения рутинных диагностических исследований.

НАИБОЛЕЕ ИНФОРМАТИВНЫЕ БИОХИМИЧЕСКИЕ ПОКАЗАТЕЛИ В КЛИНИЧЕСКОЙ ПРАКТИКЕ

Заболевания сердечно-сосудистой системы

АРТЕРИАЛЬНАЯ ГИПЕРТОНЯЯ (в молодом возрасте) — мочевина, калий, креатинин, показатели липидного обмена (см. атеросклероз), ренин, альдостерон.

АРТЕРИАЛЬНАЯ ГИПЕРТОНИЯ (симптоматическая) при эндокринных заболеваниях: феохромоцитоме — адреналин и норадреналин в моче, глюкоза в крови и моче, ренин, неэстерифицированные жирные кислоты, ванилил-миндальная кислота; первичном альдостеронизме (синдром Конна) — калий, натрий, альдостерон, ренин, 17-ОКС; гиперкортицизме (синдром Иценко—Купинга) — АКТГ, 17-ОКС, 17-КС, ренин, глюкоза, гликемическая кривая; при заболеваниях почек — мочевина, креатинин, кортизол, альдостерон, ренин, адреналин,

норадреналин и ванилил-миндальная кислота в моче.

АРТЕРНАЛЬНАЯ ГИПОТЕНЗИЯ — гидрокортизон, в моче — 17-ОКС, натрий, калий.

АТЕРОСКЛЕРОЗ — липопротеиды высокой и низкой плотности, холестерин, фосфолипиды, триглицериды, аполипопротеины А и В.

инфаркт миокарда — креатинкиназа и изоферменты, лактатдегидрогеназа и изоферменты, аполипопротеин А, АлАТ, АсАТ, миоглобин в крови и моче, белки острой фазы, альдолаза, коагулограмма.

КАРДИОМИОПАТИЯ — креатинфосфокиназа, лактатдегидрогеназа, сиаловые кислоты, белок и белковые фракции, креатинин, АлАТ, АсАТ, альдолаза.

СТЕНОКАРДИЯ — показатели липидного обмена (см. *атеросклероз*), глюкоза, толерантность к глюкозе, активность креатинкиназы и лактатдегидрогеназы (не изменяется).

ЭНДОМИОКАРДИТ — лактатдегидрогеназа, креатинкиназа, белки острой фазы, белок и белковые фракции. В отличие от инфаркта миокарда активность малатдегидрогеназы и холинэстеразы в норме.

Коллагенозы

АРТРИТ РЕВМАТОИДНЫЙ — белок и белковые фракции, фибриноген, серомукоид, гаптоглобин, сиаловые кислоты, глюкозоаминогликан, гидрооксипролин в моче.

273

дерматомиозит — креатинкиназа, альдолаза, белок и белковые фракции, белки острой фазы, АлАТ, АсАТ, креатин.

КРАСНАЯ ВОЛЧАНКА (системная) — белок и белковые фракции, белки острой фазы, креатин, фибрин.

ПЕРИАРТЕРИИТ УЗЕЛКОВЫЙ — белок и белковые фракции, белки острой фазы, фибрин.

ПОДАГРА — белок и белковые фракции, мочевая кислота, белки острой фазы, креатинин.

РЕВМОКАРДИТ — белок и белковые фракции, серомукоид, гаптоглобин, фибрин, AcAT.

РЕВМАТИЗМ — белок и белковые фракции, белки острой фазы, фибрин.

СКЛЕРОДЕРМИЯ (системная) — белок и белковые фракции, белки острой фазы, фибрин, оксипролин.

Заболевания органов пищеварения

АТРОФИЧЕСКИЙ ГАСТРИТ — гастрин и пепсиноген (одновременно).

ГЕМОХРОМАТОЗ — сывороточное железо, ферритин, процент насыщения трансферрина железом, глюкоза, толерантность к
глюкозе, АлАТ, в крови и моче — 11-ОКС,
17-ОКС, натрий, хлориды.

гепатит острый — АлАТ, АсАТ, протромбин, билирубин, ЛДГ_{4,5}, осадочные пробы, изоцитратдегидрогеназа, желчные пиг-

менты в моче, альдолаза, железо, витамин B_{12} , коэффициент де Ритиса (AлAT/AcAT).

ГЕПАТИТ ХРОНИЧЕСКИЙ (активный) — АлАТ, АсАТ, билирубин, ЛДГ_{4.5}, белок и белковые фракции, осадочные пробы, холестерин, альдолаза, изоцитратдегидрогеназа, щелочная фосфатаза.

гепатолентикулярная дегенерация (болезнь Коновалова—Вильсона) — АлАТ, билирубин, щелочная фосфатаза, церулоплазмин, медь в крови и моче.

гепатоцеллюлярная недостаточность (синдром) — холинэстераза, белок и белковые фракции, протромбин, холестерин, билирубин.

желтуха обтурационная (внепеченочная) — билирубин, γ-глутамилтрансфераза, щелочная фосфатаза, желчные кислоты в крови и моче, холестерин, АлАТ+АсАТ (коэффициент Шмидта около 15, при паренхиматозной желтухе — около 50).

желчнокаменная болезнь — билирубин, щелочная фосфатаза, у-глутамилтранспептидаза, желчные кислоты и холестерин в желчи.

жировая дегенерация печени — бромсульфалеиновый тест, глутаматдегидрогеназа, AcAT, AлAT (при алкогольной дегенерации — γ-глутамилтранспептидаза, колестерол).

ПАНКРЕАТИТ ХРОНИЧЕСКИЙ — амилаза и изоферменты, липаза в крови и моче, альдолаза, АлАТ, АсАТ, лейцинаминопеп-

тидаза, глюкоза, толерантность к глюкозе, белок и белковые фракции, билирубин, натрий, трипсин, прозериновый тест.

постхолецистэктомический синдром — билирубин, АлАТ, АсАТ, альдолаза, холестерин, щелочная фосфатаза, фибрин, глюкоза, белки острой фазы, белок и белковые фракции.

ХОЛЕСТАЗ (экскреторно-билиарный) — билирубин, холестерин, ү-глутамилтранспептидаза, щелочная фосфатаза, липопротеиды высокой и низкой плотности.

холецистит хронический — билирубин, АлАТ, АсАТ, амилаза в крови и моче, щелочная фосфатаза, у-глутамилтранспептидаза, белки острой фазы.

цирроз печени — АлАТ, АсАТ, билирубин, белок и белковые фракции, холестерин, углутамилтранспептидаза, щелочная фосфатаза, β-липопротеины.

язвенная болезнь желудка и 12перстной кишки, хронический гастрит, энтероколит. Биохимические исследования при этих заболеваниях не имеют большого диагностического значения. Они проводятся при подозрении на элокачественные новообразования, при нарушениях процессов всасывания жиров, углеводов, витаминов, электролитов, продуктов расщепления белков, при упорной рвоте и длительном поносе. Соответственно определяются: маркеры опухолей, общие липиды и триглицериды, гликемическая кривая, концентрация витаминов, калия, натрия, железа, кальция, уровень аминокислот, цепсиногена и другие показатели.

Заболевания органов дыхания

АБСЦЕСС ЛЕГКОГО — белок и белковые фракции, липопротеиды высокой и низкой плотности, белки острой фазы, сукцинатдегидрогеназа, холестерин.

БРОНХИАЛЬНАЯ АСТМА — белок и белковые фракции, белки острой фазы, 17-КС и 17-ОКС в моче, пАМФ.

БРОНХИТ ОСТРЫЙ (обострение хронического) — белок и белковые фракции, белки острой фазы.

БРОНХОЭКТАТИЧЕСКАЯ БОЛЕЗНЬ белок и белковые фракции, белки острой фазы, фибрин.

легочно-сердечная недостаточность — молочная кислота, лактатдегидрогеназа, белок и белковые фракции, хлориды, калий, натрий.

ПЛЕВРИТ — сиаловые кислоты, фибрин, серомукоид, белок и белковые фракции, белок и ЛДГ в плевральной жидкости.

пневмония острая — белок и белковые фракции, белки острой фазы, лактатдегидрогеназа и изоферменты, 2,3-ДФГ, липопротеиды высокой и низкой плотности.

ПНЕВМОНИЯ ХРОНИЧЕСКАЯ (обострение) — то же, фосфатазы.

эмболия легочных сосудов креатинкиназа (в норме, в отличие от инфаркта миокарда), лактатдегидрогеназа и изоферменты, билирубин, серомукоид, коалуограмма.

Болезни почек

АМИЛОИДОЗ ПОЧЕК (см. нефротический синдром) — в терминальной стадии изменения, характерные для хронической почечной недостаточности.

гломерулонефрит острый — белок и белковые фракции, мочевина, креатинин, белки острой фазы, β-липопротеиды, холинэстераза, в моче — белок, малатдегидрогеназа, лактатдегидрогеназа и изоферменты.

НЕФРОТИЧЕСКИЙ СИНДРОМ — белок и белковые фракции, холестерин, мочевина, креатинин, липопротеиды высокой и низкой плотности, калий, кальций, магний, гаптоглобин, в моче — белок и белковые фракции.

пиелонефрит хронический — белок и белковые фракции, белки острой фазы, АлАТ, АсАТ, щелочная фосфатаза, лактатдегидрогеназа, в моче — белок.

ПОЧЕЧНАЯ НЕДОСТАТОЧНОСТЬ ОСТ-РАЯ — мочевина, креатинин, калий, натрий, клориды, магний, фосфор, белок и белковые фракции, трансаминазы, в моче — белок.

почечная недостаточность хроническая — белок и белковые фракции, мочевина, креатинин, билирубин, АлАТ, АсАТ, калий, натрий, хлориды, кальций, в моче — белок.

ПОЧЕЧНОКАМЕННАЯ БОЛЕЗНЬ — мочевина, креатинин, в моче — белок, в крови и моче — мочевая кислота, фосфор, кальций.

Заболевания системы крови

АГРАНУЛОЦИТОЗ — белок и белковые фракции, АлАТ, АсАТ, сиаловые кислоты, мочевина.

АНЕМИИ — железодефицитная (железо в сыворотке, дисфераловый тест, трансферрин), сидероахристическая (железо в сыворотке), мегалобластная (билирубин), гемолитическая (уробилин в моче, билирубин, свободный гемоглобин в плазме, стеркобилин в кале), наследственные (глюкозо-6-фосфатдегидрогеназа, фракции гемоглобина).

ВЕРЛЬГОФА БОЛЕЗНЬ — серотонин.

виллебранда болезнь — время кровотечения, адгезия тромбоцитов, фактор 3 тромбоцитов, факторы VIII и IX, фактор Виллебранда.

гемофилия: форма A — фактор VIII, В — фактор IX, С — фактор XI, при всех формах — время свертывания. Диагностика других наследственных форм коагулопатии см. факторы свертывания крови.

двс-синдром — время свертывания, адгезия тромбоцитов, фактор VIII, тромбиновое время, фибриноген, антитромбин III.

лимфогранулематоз — белок и белковые фракции.

миеломная волезнь — белок и белковые фракции, парапротеины, в моче — белок Бенс-Джонса.

тромбоцитопении — тромбоциты (количество и морфологические особеннос-

ти), время кровотечения, показатели аутокоагуляционного теста.

тромбоцитопеническая пурпура (идиопратическая) — тромбоциты, длительность кровотечения, время свертывания, время ретракции кровяного сгустка.

Заболевания эндокринной системы

АДДИСОНА БОЛЕЗНЬ — 11-ОКС, 17-ОКС в крови и моче, кортизол, глюкоза, натрий, калий, клориды, мочевина при кризе, АКТГ (при вторичной надпочечниковой недостаточности), креативин.

АДЕНОМА ПАРАЩИТОВИДНЫХ ЖЕ-ЛЕЗ — паратгормон.

АДРЕНОГЕНИТАЛЬНЫЙ СИНДРОМ — кортизол, кортикотропин, натрий, хлориды, кальций, в моче — 17-кетостероиды, проба с дексаметазоном (снижение суточной экскреции 17-КС на 50% и более).

АКРОМЕГАЛИЯ — соматотропин, неэстерифицированные высшие жирные кислоты, белок и белковые фракции, толерантность к глюкозе.

АЛЬДОСТЕРОНИЗМ ПЕРВИЧНЫЙ (синдром Конна) — альдостерон, хлориды, магний, калий, натрий, альдостерон в моче.

АРГЕНТАФФИНОМА — 5-гидроксииндолацетат (моча).

ГИГАНТИЗМ — соматотропин.

гиперальдостеронизм (вторичный) — ренин, альдостерон в плазме и моче, натрий. гиперинсулинизм — инсулин, глюкоза, трансаминазы, в моче — глюкоза.

ГИПЕРПАРАТИРЕОЗ — кальций, фосфор, щелочная фосфатаза, мочевина, в моче — белок.

гипогонадизм (у женщин) — в крови и моче — гонадотропины, эстрогены.

гипогонадизм (у мужчин) — в крови и моче — гонадотропины, тестостерон, в моче — 17-КС.

гиполютеиновые дисфункции яичников — лютеинизирующий гормон, фолликулостимулирующий гормон, в моче — 17-КС.

ГИПОПАРАТИРЕОЗ — калий, фосфор, телочная фосфатаза.

гипопитуитаризм послеродовой (синдром Шиена) — соматотропин, пролактин, кортикотропин, трийодтиронин, тироксин, белок и белковые фракции, калий, натрий, хлориды, глюкоза, в моче — 17-ОКС и 17-КС.

гипотиреоз — трийод и тетрайодтиронин, холестерин, триглицериды, β-липопротеины, белок и белковые фракции.

диавет несахарный — глюкоза и толерантность к глюкозе в норме.

диабет сахарный — глюкоза, белок и белковые фракции, холестерин, β-липопротеины, в моче — глюкоза, при кетоацидозе — ацетон.

306 ТОКСИЧЕСКИЙ ДИФФУЗНЫЙ трийодтиронин, тироксин, колестерин, белок и белковые фракции, толерантность в глюкозе, белковосвязанный йод.

30Б ЭНДЕМИЧЕСКИЙ — трийодтиро нин, тироксин, белковосвязанный йод, поглощение йод-131 щитовидной железой, холестерин, белок и белковые фракции, билирубин, трансаминазы,

иценко-кушинга болезнь — 11-ОКС, 17-ОКС, гидрокортизон, кортикотро пин, белок и белковые фракции, холестерин. натрий, калий, фосфор, хлориды, глюкоза. толерантность к глюкозе, в моче — белок. глюкоза, уропенсин, 17-КС и 17-ОКС.

ИЦЕНКО—КУШИНГА СИНДРОМ — те же показатели, что и при болезни Иценко— Кушинга, а также проба с дексометазоном (выделение 17-ОКС с мочой не уменьшается при болезни Иценко—Кушинга снижается более чем в 2 раза).

нанизм гипофизарный — соматотропин, гонадотропин, тироксин, трийодтиронин, белок и белковые фракции.

пангипопитуитаризм — белковосвязанный йод, 17-ОКС, гонадотропин, соматотропин, натрий, глюкоза, в моче — 17-КС и 17-ОКС.

тиреоидит — тироксин, трийодтиронин, белки острой фазы, белок и белковые фракции, белковосвязанный йод, антитела к тиреоглобулину (появляются через 2—3 недели и достигают максимума через 1—2 месяца от начала заболевания).

ФЕОХРОМОЦИТОМА — глюкоза, калий, неэстерифицированные высшие жир-

вые кислоты, в моче — белок, глюкоза, посте приступа — адреналин, норадреналин, вааилил-миндальная кислота.

шерешевского—тернера синдром ронадотроции, эстрогены.

ЩТЕЙНА—ЛЕВЕНТАЛЯ СИНДРОМ тестостерон, лютеинизирующий гормон, в моче — прегнантриол.

Некоторые врожденные и наследственные заболевания

вартера синдром — альдостерон, ренин.

ВОЛЕЗНЬ «КЛЕНОВОГО СИРОПА» — в плазме и моче — аминокислоты с разветвленной цепью (валин, изолейцин, лейцин).

вальденстрема болезнь — белок и белковые фракции (парапротеины), холестерин.

гиперкальциемия идеопатическая (у детей) — кальций (стероиды снижают уровень кальция в сыворотке).

ГИПЕРЛИПИДЕМИЯ (гликогеноз, тип і) — триглицериды, липопротенды высокой и низкой плотности, холестерин.

гирке болезнь — мочевая кислота, лактат, пируват, холестерин, кетоновые тела, триглицериды, глюкозо-6-фосфатаза, адреналиновая проба на глюкозу.

гоше волезнь — креатинкиназа.

даўна болезнь— мочевая кислота, в моче— серотонин.

квашноркор (синдром белковой недостаточности) — изоцитратдегидрогеназа,

жирные кислоты, натрий, калий, в моче — аминокислоты.

конна синдром (см. эндокринные заболевания).

коновалова—вильсона болезнь (см. заболевания печени).

МЕНКЕСА СИНДРОМ — глутаминовая кислота, медь и перулоплазмин.

муковисцидоз — белки острой фазы, амилаза, липаза, трипсин, белок и белковые фракции.

ПЕДЖЕТА БОЛЕЗНЬ — щелочная фосфатаза, креатинкиназа, кальций, оксипролин.

танжерская болезнь — холестерин, билирубин, триглицериды, α-липопротеиды.

уиппла болезнь — белок, кальций, холестерин.

ФЕНИЛКЕТОНУРИЯ — фенилаланин.

ХАРТНУПА БОЛЕЗНЬ — аминокислоты (триптофан, гистидин, фенилаланин, глицин, глутамин, серин, лейцин).

ЦИСТИНУРИЯ — цистин, орнитин, аргинин, в моче — лизин.

штейна—левенталя синдром (см. эндокринные заболевания).

Злокачественные новообразования

БРОНХОГЕННЫЙ РАК — щелочная фосфатаза, паратиреоидный гормон.

инсулинома — инсулин, изоферменты лактатдегидрогеназы, С-пептид.

иценко-кушинга болезнь (см. эндокринные заболевания).

карциноидный синдром — серотонин, 5-оксииндолуксусная кислота.

карцинома молочной железы — раковый эмбриональный антиген, фосфогексоизомераза, изоферменты лактатдегидрогеназы, прогестерон, β-глюкуронидаза, карбогидрат антиген (СА 15—3), в тканях — прогестерон-рецепторы и эстроген-рецепторы.

конна синдром (см. эндокринные заболевания).

лимфомы (неходжкинские) — β_2 -микроглобулин.

метастазы в печень и костный мозг — фосфогексоизомераза, щелочная фосфатаза, изоферменты лактат- и малатде-гидрогеназ.

НЕЙРОБЛАСТОМА — нейрон-специфическая енолаза.

опухоли гипофиза — пролактин.

опухоли желчного пузыря и желчных протоков — карбогидрат антиген (CA 19—9).

OПУХОЛИ ЛЕГКИХ — раковый эмбрио $нальный антиген, <math>\alpha_1$ -фетопротеин, энолаза, альдолаза, изоферменты лактатдегидрогеназы.

ОПУХОЛИ МОЗГА — антидиуретический гормон, белок и белковые фракции в ликворе, изоферменты альдолазы, нуклеиновые кислоты в ликворе.

опухоли печени (первичные) — α_1 -фетопротеин, изоферменты альдолазы и лак-

татдегидрогеназы, сорбитолдегидрогеназа. ү-глутамилтранспептидаза, гексокиназа.

опухоли поджелудочной железы (островковых клеток) — α₁-фетопротеин, эстроген-рецепторы и прогестерон-рецепторы в тканях, амилаза и изоферменты, β-глюкоуронидаза.

опухоли янчников — карбогидрат антиген (СА 125), в тканях — эстроген-рецепторы и прогестерон-рецепторы, α₁-фетопротемн, эстриол, эстрадиол, тестостерон, хорионический гонадотропин, прогестерон.

остеогенная саркома — щелочная фосфатаза, лактатдегидрогеназа и изоферменты.

РАК ЖЕЛУДКА — раковый эмбриональный антиген, карбогидрат антиген (СА 19—9), β₂-микроглобулин, изоферменты лактатдегидрогеназы, СА 72-4.

РАК ПОЧЕК — раковый эмбриональный антиген, паратиреоидный гормон, в моче — лактатдегидрогеназа и изоферменты.

РАК ПРЕДСТАТЕЛЬНОЙ ЖЕЛЕЗЫ — специфический простатантиген (ПСА), в тканях — эстроген-рецепторы и прогестерон-рецепторы, кислая фосфатаза, фосфогексоизомераза, прогестерон.

рак толстого кишечника — раковый эмбриональный антиген, α_2 -фетопротеин.

РАК ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ — кальцитонин, тест стимуляции кальцием и пентагастрином кальцитонина, тиреоглобулин, тестостерон. РАК ЯИЧЕК — α₁-фетопротеин. ХОРИОНКАРЦИНОМА — хорионгонадотропин, α₁-фетопротеин.

Другие заболевания

КАРИЕС (множественный) — кальций в крови и моче.

нарушения менструального цикла: при недостаточности лютеиновой фазы — прогестерон на 21—24-й день цикла; при бесплодии — пролактин, тестостерон, кортизол на 6—8-й день цикла и прогестерон на 21—24-й день; при олигоменорее — пролактин, фоллитропин, тестостерон, лютропин; при аменорее — пролактин, лютропин, фоллитропин, эстрадиол, тестостерон.

НЕДОСТАТОЧНОСТЬ КРОВОСНАВЖЕНИЯ ГОЛОВНОГО МОЗГА (начальная стадия) — холестерин, глюкоза, толерантность к глюкозе.

ПОРФИРИИ: врожденная эритропоэтическая порфирия — в крови и моче — копропорфирин, в крови — протопорфирин, дельта-аминолевулиновая кислота, в моче и эритроцитах — уропорфирин; «пестрая порфирия» — в крови и моче — дельта-аминолевулиновая кислота, в моче — уропорфирин; эритропоэтическая протопорфирия — в крови и моче — копропорфирин, δ-аминолевулиновая кислота, в крови — протопорфирин, в моче — порфобилиноген; наследственная копропорфирия — в крови и моче — б-аминолевулиновая кислота, в моче — копропорфирин, уропорфирин; поздняя кожная порфирин, уропорфирин; поздняя кожная пор-

фирия — в крови и моче — копропорфирив в моче — уропорфирин; острая перемежающе яся порфирия — в моче — порфобилиноген уропорфирин, в кале — протопорфирин; порфиринурия при заболеваниях системы крови и печени — уробилиноген, в кале — стеркобилиноген; при отравлении свинцом — копропорфирин, протопорфирин, в моче — порфобилиноген, уробилиноген, уропорфирин.

преэкламсия - эстриол.

тест на беременность — хорионический гонадотропия, со-гликопротеин.

угроза выкидыша — прогестерон. хорионический лактосоматотропин, α_2 -гли-копротеин.

ФЛЮОРОЗ ЗУБОВ — в крови и моче фтор и кальций.

церевральный атеросклероз, ги пертоническая энцефалопатия — холестерин, глюкоза, толерантность к глюкозе, липопротеиды.

Заболевания, связанные с наследственными нарушениями обмена микроэлементов. избыточным или недостаточным их поступлением в организм — см. отдельные показатели обмена макро- и микроэлементов.

СПИСОК РЕКОМЕНДУЕМОЙ ЛИТЕРАТУРЫ

Авцин А.П., Жаворонков А.А., Риш М.А., Строчкова Л.С. Микроэлементозы человека. — М., 1991. — 496 с.

Бала Ю.М., Лифшиц В.М. Микроэлементы в клинике внутренних болезней. — Воронеж, 1973. — 140 с.

Биохимические методы исследования в клинике: Справочник/Под ред. А.А.Покровского. — М., 1969. — 651 с.

Биохимический справочник/Н.Е. Кучеренко, Р.П. Виноградова, А.П. Литвиненко и др. — Киев, 1979. — 304 с.

Бородин Е.А. Биохимический диагноз: В 2 ч. — Благовещенск, 1991.

Бышевский А.Ш., Галян С.Л. Биохимические сдвиги в диагностике патологических состояний (с элементами патохимии). — Новосибирск, 1993. — 200 с.

Бышевский А.Ш., Теринов О.А. Биохимия для врача. — Екатеринбург, 1994. — 384 с.

Вилкинсон Д. Принципы и методы диагностической энзимологии/Пер. с англ. — М., 1981. — 624 с.

Витамины/Под ред. М.И. Смирнова. — М., 1974. — 495 с.

Войнар А.О. Биологическая роль микроэлементов в организме животных и человека. — М., 1960, — 495 с.

Вредные вещества в промышленности/ Под ред. Н.В. Лазарева, И.Д. Гадаскиной. — Л., 1977. Т.З. — 608 с.

Гааль Э., Медьеши Г., Верецкеи Л. Электрофорез в разделении биологических макромолекул/Пер. с англ. — М., 1982. — 448 с.

Ертанов И.Д. Дальнейшее расширение перечня унифицированных методов: Инструкция Минэдрава СССР//Лабораторное дело. — 1987. — № 10. — С.784—786.

Изоферменты в медицине/Н.М. Петрунь, Л.Л. Громашевская, Т.В. Фетисова и др. — Киев, 1982. — 248 с.

Клинико-диагностическое значение лабораторных показателей/В.Долгов, В. Морозова, Р. Марцишевская и др. — М., 1995. — 224 с.

Клиническая оценка лабораторных тестов/Под ред. Н.У. Тица; Пер. с англ. — М., 1986. — 480 с.

Колб В.Г., Камышников В.С. Справочник по клинической химии. — Минск, 1982. — 365 с.

Коломийцева М.Г., Габович Р.Д. Микроэлементы в медицине. — М., 1970. — 288 с.

Комаров Ф.И., Коровкин Б.Ф., Меньшиков В.В. Биохимические исследования в клинике. — Л., 1976. — 384 с.

Константинов А.А., Поступаев В.В. Клиническая биохимия: Учебно-методическое пособие. — Хабаровск, 1981. — 103 с.

Кузник Б.И., Васильев Н.В., Цыбиков Н.Н. Иммуногенез, гемостаз и неспецифическая резистентность организма. — М., 1989. — 320 с.

Лабораторные методы исследования в клинике: Справочник/Под ред. В.В. Мень-шикова. — М., 1987. — 368 с.

Лабораторные методы исследования гемостаза/В.П. Балуда, З.С. Баркаган, Е.Д. Гольдберг и др. — Томск, 1980. — 313 с.

Ленинджер А. Биохимия/Пер. с англ. — М., 1974. — 957 с.

Липперт Г. Международная система еди ниц (СИ) в медицине. — М., 1980. — 208 с.

Методические указания по применении унифицированных клинических лаборатор ных методов исследования. — М., 1973. — 174 с.

Мецлер Д. Биохимия: В 3 т./Пер. с англ. — М., 1980.

Мусил Я. Основы биохимии патологичес ких процессов/Пер. с чешск. — М., 1985. — 432 с.

Мусил Я., Новакова О., Кунц К. Современная биохимия в схемах/Пер. с англ. — М., 1984. — 216 с.

Номенклатура витаминов и родственных соединений//Вопр. питания. — 1989. — \mathbb{N}^2 , 3. — С. 76—80.

Резников А. Г. Методы определения гормонов: Справочное пособие. — Киев, 1980. — 400 с.

Робинсон Дж. Р. Основы регуляции кислотно-щелочного равновесия/Пер. с англ. — М., 1969. — 71 с.

Руководство по клиническим лабораторным исследованиям/Под ред. Л. Г.Смирновой, Е.А. Кост. — М., 1982. — 576 с.

Семенов Н.В. Биохимические компоненты и константы жидких сред и тканей человека. — М., 1971. — 152 с.

Спиричев В.Б., Барашнев ЮИ. Врожденные нарушения обмена витаминов. — М., 1977. — 216 с.

Справочник практического врача / Е.Ю. Вельтищев, Ф.И. Комаров, С.М. Навашин и др.; Под ред. А.И. Воробьева. — М., 1993. — 608 с.

Терапевтический справочник Вашингтонского университета./Пер. с англ.; Под ред. М. Вудли, А. Уэлан. — М., 1995. — 832 с.

Файнштейн Ф.Э., Козинец Г.И., Бахрамов С.М., Хохлова М.П. Болезни системы крови. — Ташкент, 1980. — 582 с.

Хашен Р., Шейх Д. Очерки по патологической биохимии/Пер. с англ. — М., 1981. — 235 с.

Хейхоу Ф.Г. Дж., Кваглино Д. Гематологическая цитохимия/Пер. с англ. — М., 1983. — 319 с.

Хмелевский Ю.В., Усатенко О.К. Основные биохимические константы человека в норме и при патологии. — Киев, 1987. — 159 с.

Чиркин А.А., Окороков А.Н., Гонча рик И.И. Диагностический справочник те рапевта. — Минск, 1993. — 688 с.

Шилов П.И., Яковлев Т.Н. Основы кли нической витаминологии. — М., 1974. — 343 с.

Kruse-Jarres J.D. Charts der Labordiagnos tik. — Stuttgart; N.Y., 1993. — 400 p.

ПРЕДМЕТНЫЙ УКАЗАТЕЛЬ

A

Адениловые нуклеотилы 44 Адреналин 120 Адренокортикотропный гормон 121 Азот остаточный 45 Активированное время рекальцификации крови 201 Активированное частичное (парциальное) тромбопластиновое время 201 Аланинаминотрансфераза 58 Алкогольдегидрогеназа 59 — изоферменты 59 Альдолаза 60 — изоферменты 61 Альдостерон 122 — диагностические тесты 123 Алюминий 167 α-Амилаза 61 — изоферменты 62 ∆-Аминолевулиновая кислота 160 Аминный азот 46 Аминокислоты 5

- вормальное содержание 5 — врожденные дефекты метаболизма 9 Аммияк 47 Ангиотензин-превращающий фермент 124 Антидиуретический гормон 124 Антиоксидантная активность 262 Антитромбин 202 Апопротеины 96 Аскорбиновая кислотя 232 Аспартатаминотрансфераза 63 — изоферменты 63 Атерогенности индекс 97 Аутокоагуляционный тест 202 Ацетилхолинэстера-3a 64 — изоферменты 65 Ацетон 268

K

Белки острой фазы 23 Белковые фракции 13 — ликвор 20

- B₄ 245 осадочные про-- B₅ 228 **6ы 36** — сыворотка 13 $-B_6 229$ $-B_{B}241$ Белок Бенс-Джонca 38 -B_o 230 Белок общий 9 - B₁₂ 231 - B₁₃ 243 — ликвор 12 - B₁₅ 243 — моча 11 - C 232 — сыворотка 13 Бериллий 168 — D 234 - E 236 Бикарбонат 246 - F 242 стандартный 246 Билирубин 161 - H 237 - H, 244 Биотин 237 - K 238 Биофлаваноиды 240 **Bop 168** - N 241 - P 240 Бром 169 Буферные основания — РР (см. Витамин (BB) 247 B_{ε} - U 242 B Время кровотече-Ваналий 169 ния 203 Ванилил-миндаль-Время свертывания 204 ная кислота 125

— моча 18

Вельтмана проба 37

Виллебранда анти-

Виллебранда фак-

Витамин А 222

ген 203

Top 203

 $-B_1 225$

- B₂ 226

-B₂ 227

P

Галактоза 106 Гаптоглобин 23 Гастрин 125 Гексозы 107 Гексокиназа 65 — изоферменты 65

Гексуроновые кислоты 107 Гемоглобин общий 27 молекулярные формы 28 **— в моче** 29 Гидрокортизон 126 5-Гидроксииндолацетат 255 Гистамин 48 Гликоген 107 α₂-Гликопротеин 23 у-Глутамилтрансфераза 66 — изоферменты 67 Глутатионпероксида-3a 67 Глутатионредукта-3a 68 изоферменты 69 Глюкагон 127 Глюкоза 108 - тест толерантности 110 Глюкозамин 113 Глюкозаминогликаны 113 Глюкозо-6-фосфатдегидрогеназа 69 В-Глюкуронидаза 70 Глюкуроновая кислота 113 Гонадотропные гор-

Д

Дегидроэпиандростерон 128
Диеновые конъюгаты 263
11-Дизоксикортикостерон 129
Диоксифенилаланин 129
2,3-Дифосфоглицерат 264
Дофамин 130

Ж

Железо 170
— дисфераловый тест 172
Желчные кислоты 265
— в желчи 265
— в кале 267
Жирные кислоты свободные 97

3

Золото 172

н

Избыток оснований (ВЕ) 248
Изоцитратдегидрогеназа 71
— изоферменты 72
Индикан 49

моны общие 127

Инозит 241 Инсулин 130

Й

Йод 173

К

Калмий 175 Калий 175 Кальпий 177 Кальцитонин 132, 255 Кальциферолы 234 Карбоксигемоглобин 30 Каротин (см. Вита-MUHA)Каталаза 72 Кетоновые тела 268 17-Кетостероиды 132 Кислая фосфатаза 72 изоферменты 74 Кислород в крови 249 -- кислородная емкость 249 напряжение кислороджа (pO₂) 250 Кислотно-щелочное состояние 246 - типы нарушений 252-254 Кобальт 180 Кокарбоксилаза (см. Витамин В. Копропорфирин 163

Кортикостерон 134 Креатин 50 Креатинин 51 — проба Реберга 52 — клиренс-тест 52 Креатинкиназа 74 — изоферменты 76 Кремний 181

Л Лактатдегидрогенаaa 77 — изоферменты 77 Лактоза 113 Лейнинаминопептилаза 80 — изоферменты 81 Липаза 81 изоферменты 82 Липиды общие 98 Липоевая кислота 241 Липопротеиды 98 - высокой плотнос-TE 100 - низкой плотности 100 - очень низкой плотности 100 Литий 181 Лютеинизирующий гормон 135

M

Магний 182

α₂-Макроглобулин 32 Макроглобулины 32 Малатдегидрогена-3a 82 — изоферменты 83 Малоновый диальдегид 268 Марганец 183 Мегакариодиты 205 Мель 184 Меланин 164 Метгемоглобин 31 Метилметионинсульфоний 242 Миоглобин 34 — в моче 35 — в сыворотке 34 В2-Микроглобулин 256 Молибден 186 Молочная кислота 53 Мочевая кислота 54 Мочевина 56 Муконолисахариды 114 Мукопротеиды 115 Мукопротеины 115 Мышьяк 187

H

Натрий 188 Нафтохиноны 238 Нейраминовая кислота 115 Нейрон-специфическая енолаза 256 Ниацин (см. Никотиновая кислота) Никель 189 Никотиновая кислота 228 Норадреналин 135 Нуклеиновые кислоты 269

0

Оксигемоглобин 31 5-Оксииндолуксусная кислота 136 11-Оксикортикостероиды 137 17-Оксикортикостероиды 138 17-Оксипрогестерон 139 Окситоцин 139 Оротовая кислота 243 Осадочные пробы 36 — Вельтмана 37 — сулемовая 37 — тимоловая 37 Опухолеассоциированные антигены 257 — CA 125 257 - CA 19-9 257

- CA 15-3 257

- CA 72-4 258

П

Пангамовая кислота 243 Пантотеновая кислота 227 Парааминобензойная кислота 244 Парапротеины 38 Паратиреоидный гормон 140 Пентозы 116 Пепсин 84 С-Пептил 141 Пиридоксин 229 Пировиноградная кислота 116 Пируваткиназа 85 изоферменты 86 Плазминоген 205 Полифенолы 240 Порфобилиноген 164 Потребление протромбина 205 Прегнандиол 141 Прогестерон 142, 258 — рецепторы 143 Продукты распада фибрина 206 Пролактин 143 Простатспецифический антиген 258 Протаминсульфатный тест 206

Протеин С 207 Протопорфирин 164 Протромбиновое время 207 Протромбиновый индекс 208

P

Раковый эмбриональный антиген 259
Резистентность капилляров 208
Ренин 144
Рептилазное время 209
Ретинол 222
Ретракция кровяного сгустка 209
Рибофлавин 226
Ртуть 190
Рутин (см. Витамин Р)

Ċ

Сахароза 117 Свинец 190 Селен 191 Серебро 192 Серомукоиды 117 Серотовин 145 Сиаловые кислоты 118 Силиконовое время свертывания 209 Соматотропный гормон 146
Сорбитолдегидрогеназа 86
Среднемолекулярные пептиды 39
Стеркобилиноген 165
Сульфгемоглобин 32
Супероксиддисмутаза 86

T

Тест генерации тромбопластина 210 Тест толерантности аспирину 210 Тестостерон 147 Тиамин 225 Тиреоглобулин 148, 260 — антитела 149 Тиреолиберин 149 Тиреотропный гормон 150 Тироксин общий 151 — свободный 151 Тироксинсвязывающий глобулин 152 Титан 193 Тканевой полипептилный антиген 259 Толерантность плазмы к гепарину 211

Токоферолы 236
Трансферрин 40
Триглицериды 101
Трийодтиронин общий 153
— свободный 153
Трипсин 87
Тромбиновое время 211

Тромбоциты 211 — агрегация 213

— количество 212— ретенция 214

V

Углекислота крови 251
— напряжение (рСО₂) 251
— общая (СО₂) 251
Уробилиноген 165
Уропорфирин 166

Φ

Фактор 3 тромбоцитов 214
Факторы свертывания крови 214
Ферритин 41
си-Фетопротеин 42, 260
Фибриноген (см. Факторы свертывания)

Фибринолитическая активность крови 220 Фолиевая кислота 230 Фолликулостимулирующий гормон 153 Фосфатазы (см. кислая Фосфатаза) Фосфоглюкомутаза 88 - изоферменты 88 Фосфолипилы общие 102 фракции 102 Фосфор кислоторастворимый 193 липидный 194 неорганический 194 Фруктоза 118

3

Фтор 196

Химотрипсин 87
— множественные формы 88
Хлориды 197
Холестерин 103
Холин 245
Холинэстераза 89
— изоферменты 90
Хорионический гонадотропин 154, 260

Хорионический тосоматотропнь гормон 155 Хром 198

Ц

Церулоплазмия Цианкобалами Витамин В₁₂) Цинк 199

Ч

Частичное троз пластиновое вр мя 221

Щ

Щелочная фос за 91 — изофермент

э

Эритропоэтив Эстрадиол оби Эстриол обици Эстрогеновые торы 260 Эстрогены 15 Эстрон некон рованный 15! Этаноловый 1

содержание

Предисловие	3
Показатели белкового обмена	
Показатели обмена небелковых	
азотистых веществ	44
Показатели активности ферментов	
и изоферментов	58
Показатели липидного обмена	96
Показатели обмена углеводов	
и родственных соединений	106
Показатели обмена гормонов	120
Показатели пигментного обмена	160
Показатели обмена макро- и	
микроэлементов	
Показатели гемостаза	
Показатели обмена витаминов	222
Показатели кислотно-щелочного	
кинкотор	246
Опухолевые маркеры	
Другие биохимические показатели	
Наиболее информативные биохимичеси	
показатели в клинической практике	
Список рекомендуемой литературы	
Предметный указатель	294

Справочник Издание 2-е.

Лифшиц Владимир Михайлович, Сидельникова Вера Ивановна БИОХИМИЧЕСКИЕ АНАЛИЗЫ В КЛИНИКЕ

Справочник

Руководитель научно-информационного отдела, канд. мед. наук А.С. Макарян Ответственный за выпуск Лодыгина Н.В. Корректор Федотова М.И.

Изд. лиц. № 064889 от 24.12.96. Подписано в печать 12.07.01. Формат 70 × 90 ¹/s₂. Объем 9,5 печ.л. Печать офсетная. Бумага офсетная. Уч.-изд. л. 10,1. Тираж 5 000 экз. Заказ № 1448

OOO «Медицинское информационное агентство». 119435, Москва, ул. М. Трубецкая, д. 8 (ММА им. И. М. Сеченова, комната 733). Тал./факс: (095) 245-8620. Тел.: (095) 242-9110. E-mail: miapubl@mail.ru http://www.medagency.ru

Отпечатано в ОАО «Типография «Новости». 107005, Москва, ул. Фр. Энгельса, д. 46.